# **PCT**

### 世界知的所有権機関 国際事務局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類7

C12N 15/12, C07K 14/435, C12N 1/15, 1/19, 1/21, 5/10, C12P 21/02, C07K 16/18, G01N 33/53, 33/50, A01K 67/027

(11) 国際公開番号

WO00/66729

(43) 国際公開日

2000年11月9日(09.11.00)

(21) 国際出願番号

PCT/JP00/02831

**A1** 

(22) 国際出願日

2000年4月28日(28.04.00)

(30) 優先権データ

特願平11/123561

1999年4月30日(30.04.99) JP

(71) 出願人;および

(72) 発明者

宮田敏男(MIYATA, Toshio)[JP/JP]

〒259-1117 神奈川県伊勢原市東成瀬4-2-3-101 Kanagawa, (JP)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

黒川 清(KUROKAWA, Kiyoshi)[JP/JP]

〒162-0061 東京都新宿区市谷柳町49 市ヶ谷ヒルズ401

Tokyo, (JP)

(74) 代理人

清水初志, 外(SHIMIZU, Hatsushi et al.)

〒300-0847 茨城県土浦市卸町1-1-1 関鉄つくばビル6階

Ibaraki, (JP)

(81) 指定国 AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), ARIPO特許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM)

添付公開書類

国際調査報告書

(54)Title: MEG-3 PROTEIN

(54)発明の名称 メグー3タンパク質

(57) Abstract

A DNA expressed in mesangial cells at a high frequency; and a protein (Meg-3) encoded by this DNA. These substances are useful in identifying mesangial cells and detecting abnormalities, etc. in mesangial cells. Moreover, it is expected that the functions of mesangial cells will be disclosed on the basis of the function of the above protein and thus pathogenesis of diseases relating to mesangial cells will be clarified. Also, above substances are expected as being applicable to the treatment and diagnosis of diseases relating to mesangial cells, etc.

# (57)要約

本発明は、メサンギウム細胞で高頻度に発現している DNA、そしてこの DNA がコードするタンパク質(メグー3)を提供する。これらは、メサンギウム細胞の同定、メサンギウム細胞の異常の検出などに有用である。更に、該タンパク質の機能からメサンギウム細胞の機能が明らかになり、メサンギウム細胞に関連する疾患の原因究明への展開が期待される。また、メサンギウム細胞に関連する疾病の治療、診断等への応用が期待される。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報) アラブ首長国連邦 アンディグケ アルバニア アルメニア オーストリア オーストリア オースト・ファ オースト・ファ オースト・ファ オースト・マルツェゴビナ バルバドス ベルギー カザフスタン セントルシア リヒテンシュタイン スリ・ランカ リベリア ロシア スーダン スウェーデン シンガポール スロブニニア DMドミルスフリア エスペインラス フラスン アンスプラス アンスプラス アンスプラス DZ ES FI AG AL AM SDSE AT FRABDE LS LT LU LV レソト リトアニア スロヴァキアシエラ・レオネ AZ BA BB リトアニア ルクセンブルグ ラトヴィア モナコ が 英国 グレナダ グルジア セネガル スワジランド チャード トーゴー ベルベトス ベルギー ブルギナ・ファソ ブルガリア MA MC MD BE TG TJ TM TR B F B G GGGGGWRUDEL モアコ モルドヴァ マダガスカル マケドニア旧ユーゴスラヴィア 共和国 マリ マリ トーコ タジキスタン トルクメニスタン B J B R B Y ハナジル イブララル カナダア カナタアフリカ ペギギギクハイアイイアイ日ケキ北ニリニロンンイスンイタ本ニル朝ニアシアアガドルラドスリ アギリネラエ ラア スピアーシンル ン タサ アド ド ンタサ アド ド ン マモモマメモニオー アリン・アー ボリウシン・アー アラキン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アンド・アー・アンド・アー・アンガル・アー・アンガル・ド CCCCCCCCCCCCDDK MN MR MW MZ MZ ÜΑ スイス コートジボアール カメルーン 中国 YU ZA ZW I S I T J P K G 中コキキチドア ターロッツマ ・バスコ ・バスコ ・バスコ ・グラ K P K R 北朝鮮韓国 ポルトガル

WO 00/66729

1

PCT/JP00/02831

明細書

### メグー3タンパク質

### 技術分野

本発明は、遺伝子工学の分野に属し、特に腎細胞の遺伝子の単離に関する。

# 背景技術

体内の 60 兆個もの様々な細胞が、本質的に同一のゲノム DNA を有している。正常な生理学的機能のために、これらの遺伝子の発現は、細胞系統、および細胞が受容するシグナルにより厳密に制御されている。従って、個々の細胞型に発現している遺伝子を解明することは極めて重要である。

メサンギウム細胞(mesangial cell)は、腎糸球体の構造および機能の維持に中心的な役割を果たしている。そしてメサンギウム細胞は、各種腎炎においても中心的な病態生理学的意義を有する。例えばメサンギウム細胞の増殖、および細胞外の糸球体間質マトリックスの蓄積は、慢性腎炎および糖尿病性腎症のような様々な糸球体疾患の患者の糸球体硬化症の重要な病理所見である。従って、メサンギウム細胞で発現している遺伝子を見いだしその機能を明らかにすることは、メサンギウム細胞の生物学的性質の解明、メサンギウム細胞に関連する疾患の原因の究明、ひいては、メサンギウム細胞に関連する疾病の治療、診断等に有効である。

メサンギウム細胞のマーカーとしては、ラットでは Thyl 抗原が知られている。 しかしこの遺伝子はメサンギウム細胞特異的ではないうえ、ヒトではメサンギウム細胞には発現していない (Miyata T. et al., Immunology(1989); 67: 531-533; Miyata T. et al., Immunology(1990); 69: 391-395)。また、メサンギウム細胞は活性化されると $\alpha$ 平滑筋アクチンを発現することが知られているが、この遺伝 子もメサンギウム細胞特異的ではない。このように、メサンギウム細胞に特徴的 な遺伝子については、従来報告がなかった。

なお本発明者は、先にメサンギウム細胞に特異的に発現しているタンパク質としてメグシンを報告している (J. Clin. Invest, 1998 Aug 15, 120:4, 828-36)。本発明は、このメグシンとも明確に異なった構造を持つ新規なタンパク質に関する。

# 発明の開示

本発明は、メサンギウム細胞で高度に発現される遺伝子を単離することを課題とする。

本発明者は、ヒトメサンギウム細胞のインビトロ培養物から mRNA を単離し、3 '側の cDNA ライブラリーを作成した。そしてこの cDNA ライブラリーに含まれる多数のクローンをランダムに選択してその塩基配列を決定した。次いで決定した塩基配列を、種々の臓器及び細胞から得られた既知の 3'側の cDNA クローンの塩基配列と比較することによって、メサンギウム細胞で特異的に発現しているクローンを選択した。そしてメサンギウム細胞から調製した \(\textit{\textit{RTPLoxcDNA}}\) ライブラリーを、このクローンのインサートをプローブとしてスクリーニングし、ポジティブクローンの全塩基配列(3768bp)を決定して本発明を完成した。更に Kozak の翻訳開始コドンを有する最も長いオープンリーディングフレームに基づくアミノ酸配列を決定した。この推定アミノ酸配列を持つ本発明によるタンパク質を、本発明者はメグー 3 (Meg-3) と命名した。ヒト・メグー 3 の cDNA の塩基配列を配列番号: 1 に、ヒト・メグー 3 の推定アミノ酸配列を配列番号: 2 に示した。配列番号: 1 に示す塩基配列に対して相同性を持つ塩基配列は、配列番号: 1 の 3' 末端から3 0 0 ~ 5 0 0 塩基に対して9 0 %以上のホモロジーを持つ EST が検索された他には確認することができなかった。

このアミノ酸配列について、SwissProt データベースのアミノ酸配列とホモロジー検索を行い、メグー3が新規なタンパク質であることを確認した。更に本発

明のメグー3の推定アミノ酸配列についてモチーフ検索を試みたところ、N末端から数えて500番目以降の領域において、proline rich protein と呼ばれる多くのタンパク質と良く似たアミノ酸配列が見出された。特に621番目~701番目に至る81アミノ酸残基からなる領域は、プロリンに富み(27.2%)、SH3(Src homology 3)ドメインに結合するproline richペプチド(PRペプチド)のアミノ酸配列(xPxxPPPFxP)に類似するアミノ酸配列(xPESPPPAxP)を2ヶ所に有する。このことから、メグー3タンパク質のC末端構造は、PRドメインとしてSrcファミリーなどの細胞内シグナル伝達物質のSH3ドメインに結合できる可能性、そしてシグナル伝達系に関与する可能性が示唆された。配列番号:2のアミノ酸配列からなるタンパク質の細胞質局在の可能性が高い(52.2%)ことからも、メグー3がシグナル伝達に関与する可能性が大きいことが示唆される。この領域の他(N末端から1~550番目のアミノ酸)では、特に相同性の高いアミノ酸配列を見出すことはできなかった。

ヒトの初代培養細胞においては、メグー3遺伝子がメサンギウム細胞で特に高度に発現していることが特徴的である。その他の初代培養細胞では、腎皮質上皮細胞や繊維芽細胞で発現が観察され、ヒトの臍帯静脈内皮細胞や平滑筋細胞においてはわずかな発現が観察される。更にノーザンブロッティングによりメグー3の組織分布をみたところ、メグー3は胎盤、次いで膵において高度な発現が観察される。その他、腎、肺、および心では弱い発現が見られ、肝、および骨格筋ではわずかな発現が観察されるのみである。脳では、メグー3の発現は検出できない。本発明はこれらの知見に基づいて完成されたものである。

すなわち、本発明は具体的には以下のタンパク質、DNA、並びにそれらの用途に 関する。

[1]配列番号:2に記載のアミノ酸配列、またはこれらアミノ酸配列において 1若しくは複数個のアミノ酸が置換、欠失、付加、および/または挿入されたア ミノ酸配列を含み、このアミノ酸配列を含むタンパク質と機能的に同等なタンパ WO 00/66729 PCT

4

ク質。

- [2] 配列番号:2のアミノ酸配列を含む[1]のタンパク質。
- [3][1]に記載のタンパク質をコードする DNA。
- [4] 配列番号:1の塩基配列を含む[3]記載のDNA。
- [5] 配列番号:1の塩基配列を持つDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、[1]に記載のタンパク質またはこれらタンパク質と機能的に同等なタンパク質をコードするDNA。
- [6] [4] に記載の DNA と特異的にハイブリダイズする DNA であって、少なくとも 15 ヌクレオチドの鎖長を持つ DNA。
- [7] [4] に記載の DNA もしくはその一部に対するアンチセンス DNA。
- [8] [3]、[4]、および[5] のいずれかに記載の DNA を含むことを特徴とするベクター。
- [9] [3]、[4]、および[5] のいずれかに記載の DNA を発現可能に保持する 形質転換細胞。
- 〔10〕[9] に記載の形質転換細胞を培養し、〔3〕、〔4〕、および〔5〕のいずれかに記載の DNA の発現産物を回収することを特徴とする、〔1〕に記載のタンパク質の製造方法。
- [11][6]の DNA を含むメサンギウム細胞の検出用試薬
- [12] [1] に記載のタンパク質に結合することを特徴とする抗体。
- [13] 配列番号:2のアミノ酸配列から選択されたアミノ酸配列を持つタンパク質の一部を認識する[12] の抗体。
- [14] 抗体がモノクローナル抗体である〔13〕の抗体。
- [15][13]または[14]のいずれかに記載の抗体と[2]のタンパク質、またはその断片との免疫学的な結合に基づいて[2]のタンパク質またはその断片を測定する免疫学的測定方法。
  - $[16][12] \sim [14]$ のいずれかに記載の抗体を含む、メサンギウム細胞の

#### 検出用試薬。

WO 00/66729

- 〔17〕生体試料中に含まれる〔2〕のタンパク質またはその断片を測定し、正常試料から得られた測定値と比較することによってメサンギウム増殖性腎症を検出する方法。
- 〔18〕メグ-3をコードする遺伝子の発現レベルを変化させたトランスジェニック非ヒト脊椎動物。
- [19] 非ヒト脊椎動物がマウスである[18] のトランスジェニック非ヒト脊椎動物。
- [20] メグー3をコードする遺伝子の発現が抑制されたノックアウトマウスである[19] のトランスジェニック非ヒト脊椎動物。

前記課題を達成するために本発明者は、3'領域 cDNA ライブラリー(3'-directed cDNA library)を用いた。この方法により、cDNA の大きさによって左右されるクローニング効率の変動を回避することができる。3'領域の配列は遺伝子に特有なものであり、約200~300bp の配列データは、遺伝子の特徴を明らかにするのに充分である(Yasuda Y., Miyata T. et al., Kidney Int, 1998 Jan, 53:1, 154-8)。

本発明のヒト・メグー3をコードする DNA は、メサンギウム細胞から mRNA を調製した後、既知の方法により二本鎖 cDNA に変換することにより得ることができる。mRNAの調製はグアニジンイソチオシアネートー塩化セシウム法[Chirwin, et al. Biochemistry 18, 5294 (1979)]、デオキシリボヌクレアーゼ存在下に界面活性剤処理、フェノール処理を行なう方法 [Berger&Birkenmeier, Biochemistry 18, 5143 (1979)] などを用いることができる。全 RNA からの poly(A) RNA の調製はオリゴ(dT)を結合した担体(例えばセファロース、セルロースやラテックス粒子等)を用いたアフィニティークロマトグラフィーなどを用いて行なうことができる。得られたmRNA を鋳型として、3'端にある poly(A)鎖に相補的なオリゴ(dT)、ランダムプライマー、あるいはメグー3のアミノ酸配列の一部に相応する合成オリゴヌクレオチドをプライマーとして逆転写酵素で処理することによって cDNA

WO 00/66729 PCT/JP00/02831

(1st strand)を得ることができる。mRNA とそれに相補的な cDNA とで構成される ハイブリッドの mRNA を E. Coli RNase H で部分的に切断し、これをプライマーと して E. Coli DNA polymerase I により cDNA(2nd strand)が合成される。最終的 に E. Coli DNA Ligase で処理することにより、二本鎖 cDNA を得ることができる。

ヒト・メグー3遺伝子塩基配列をもとに合成したプライマーを用いて、メサンギウム細胞poly(A)\*RNAを鋳形にしてRT-PCR法によりクローニングすることも可能である。また、PCRによらず、ヒト・メグー3遺伝子塩基配列をもとにプローブを合成し、直接cDNAライブラリーをスクリーニングし、目的とするcDNAを得ることもできる。本発明の遺伝子は、これらの方法により得られた遺伝子の中から、その遺伝子の塩基配列を確認することにより、選択することができる。マウスとラット等、ヒト以外の種におけるメグー3のホモログについても、同様の手法によりcDNAの取得が可能である。

あるいは、メグー3のホモログのcDNAを以下のような手法によって単離することも可能である。すなわち、前記ヒト・メグー3cDNAの塩基配列をプローブとして用い、cDNAライブラリーをコロニーハイブリダイゼーションやプラークハイブリダイゼーションによってスクリーニングして、メグー3のホモログをコードするcDNAを単離することができる。cDNAライブラリーは、マウス、ラットの組織や、培養メサンギウム細胞等から抽出したmRNAを鋳型として合成することができる。あるいは、市販cDNAライブラリー(フナコシ製等)を用いることもできる。この他に、本発明によるヒト・メグー3のcDNAをもとに、オープンリーディングフレームの前後にディジェネレーティブプライマーを設計し、これを利用したPCRによってホモログのcDNAを増幅する方法を用いることもできる。

ヒト・メグー3ゲノムは、ゲノミックライブラリーのスクリーニングによって得ることができる。ゲノミックライブラリーは、たとえばヒトBリンパ芽球からゲノムを調製し、Sau3で部分的に切断したDNAをファージベクターであるEMBL3に組み込むことにより合成することができる(Blood, vol 83, No 11, 1994: pp

WO 00/66729

3126-3131)。このようなゲノミックライブラリーについて、プラークハイブリダイゼーション法(新細胞工学実験プロトコール、秀潤社、pp79-92、参照)を行えば、目的とするゲノムを含むクローンを取得できる。プローブとしては、メグー3 cDNA のオープンリーディングフレーム全ての領域(2202bp)、または cDNA 部分をプライマーとしてヒトゲノム DNA を PCR 法を用いて増幅することにより得られた各エキソンーイントロン部分を用ることができる。また、同時に調節領域に関しても、ヒト培養メサンギウム細胞由来 mRNA、もしくはヒト腎臓 mRNA(Clontech 社より購入)を鋳型として、5'RACE法(5'-Full RACE Core Set(宝酒造(株)の方法に従う))を用いて5'UTR の配列決定を行うことができる。

本発明の遺伝子は、例えばホスホアミダイド法 [Mattencci, M.D. & Caruthers, M. H. J. Am. Chem. Soc. 103, 3185(1981)]、ホスファイト・トリエステル法 [Hunkapiller, M. et al. Nature 310, 105 (1984)] 等の核酸の化学合成を用いる常法に従って製造することもできる。

なお、一般に、真核生物の遺伝子はヒトインターフェロン遺伝子で知られているように多形現象を示すことが多い。この多形現象によって、アミノ酸配列に1個あるいはそれ以上のアミノ酸の置換を生じても、通常タンパク質の活性は維持される。また一般に、1個または数個のアミノ酸の改変では、タンパク質の活性は維持される場合が多いことが知られている。従って、配列番号:2に示されるアミノ酸配列をコードする遺伝子を人工的に改変したものを用いて得られたタンパク質をコードする遺伝子は、該タンパク質が本発明の遺伝子の特徴的な機能を有する限り、すべて本発明に含まれる。また、配列番号:2に示されるアミノ酸配列を人工的に改変したタンパク質は、本発明のタンパク質の特徴を有する限り、すべて本発明に含まれる。

その他、本発明のタンパク質には、配列番号: 2 に記載のアミノ酸配列、またはこれらアミノ酸配列において1 若しくは複数個のアミノ酸が置換、欠失、付加、および/または挿入されたアミノ酸配列を含み、本発明によるメグ-3 と機能的

WO 00/66729

に同等なタンパク質が含まれる。なお本発明において機能的に同等とは、メグー3と同等の生物学的特性を持つことを意味する。本発明者は、メグー3にたとえば以下のような生物学的な特性を見出している。

まずメグー3は、SH3ドメインとの結合性が推測されるPRドメインを備えていることから、シグナル伝達系に関与する可能性がある。SH3ドメインは、Srcファミリーなどをはじめとして、各種細胞内シグナル伝達物質が有するドメインの一つである。配列番号:2のアミノ酸配列からなるタンパク質の細胞質局在の可能性が高い(52.2%)ことからも、メグー3がシグナル伝達に関与する可能性が大きいことが示唆される。

またメグー3は、次のような発現特性を持っている。まず、ヒトの初代培養細胞においては、メグー3遺伝子がメサンギウム細胞で特に高度に発現していることが特徴的である。その他の初代培養細胞では、腎皮質上皮細胞や繊維芽細胞で発現が観察され、ヒトの臍帯静脈内皮細胞や平滑筋細胞においてはわずかな発現が観察される。更にノーザンブロッティングによりメグー3の組織分布をみたところ、メグー3は胎盤、次いで膵において高度な発現が観察される。その他、腎、肺、および心では弱い発現が見られ、肝、および骨格筋ではわずかな発現が観察されるのみである。脳では、メグー3の発現は検出できない。各組織におけるメグー3の発現状態は、たとえば配列番号:1から選択された塩基配列を持つプローブによって、各組織から調製した mRNA を試料としてノーザンブロットアッセイを行うことによって知ることができる。

以上のような生物学的特性について、機能的に同等なタンパク質は、いずれも本発明によるメグー3を構成する。したがって、具体的に構造を明らかにしたヒトのメグー3のみならず、構造的にあるいは機能的に同等な他の種のホモログは本発明に含まれる。

また、本発明の DNA には、これらの機能的に同等なタンパク質をコードする DN A が含まれる。これらのタンパク質をコードする DNA は、cDNA のみならずゲノム

DNA や合成 DNA であることもできる。

WO 00/66729

また、所望のアミノ酸に対するコドンはそれ自体公知であり、その選択も任意でよく、例えば利用する宿主のコドン使用頻度を考慮して常法に従い決定できる[Grantham, R. et al. Nucleic Acids Res. 9, r43 (1981)]。従って、コドンの縮重を考慮して、DNA を適宜改変したものもまた本発明の DNA に含まれる。所望の改変をコードする合成オリゴヌクレオチドからなるプライマーを利用した部位特異的変位導入法(sitespecific mutagenesis)[Mark, D.F. et al. Proc. Nat 1. Acad. Sci. U.S.A. 81,5662 (1984)]等にしたがって、これら核酸配列のコドンを一部改変することができる。

更に、配列番号:1に記載の塩基配列を含む DNA とハイブリダイズすることができ、かつその DNA によってコードされるタンパク質が本発明によるメグー3に特徴的な機能を有する限り、その DNA は本発明による DNA に含まれる。ストリンジェントな条件下で特定配列にハイブリダイズすることができる配列は、特定配列がコードするタンパク質と類似した活性を持つものが多いと考えられる。ストリンジェントな条件とは、一般的には以下のような条件を示すことができる。すなわち、4×SSC、65℃でハイブリダイゼーションさせ、0.1×SSCを用いて65℃で1時間洗浄する。ストリンジェンシーを大きく左右するハイブリダイゼーションや洗浄の温度条件は、融解温度(Tm)に応じて調整することができる。Tmはハイブリダイズする塩基対に占める構成塩基の割合、ハイブリダイゼーション溶液組成(塩濃度、ホルムアミドやドデシル硫酸ナトリウム濃度)によって変動する。したがって、当業者であればこれらの条件を考慮して同等のストリンジェンシーを与える条件を経験的に設定することができる。

変異体も含め本発明による DNA の塩基配列は、公知の技術に基づいてさまざまな用途に利用することができる。

このようにしてクローン化されたメグー3をコードする遺伝子は適当な発現ベクターDNAに組み込むことにより、他の原核細胞または真核細胞の宿主を形質転

換させることができる。さらに、これらの発現ベクターに適当なプロモーターお よび形質発現に係る配列を導入することにより、それぞれの宿主細胞において遺 伝子を発現することが可能である。発現ベクターとしては、例えば大腸菌の場合 は、pET-3 [Studier & Moffatt, J. Mol. Biol. 189, 113(1986)] 等が、COS 細 胞の場合は pEF-BOS [Nucleic Acids Research 18,5322 (1990)]、pSV2-gpt [Mul ligan & Berg, Proc. Natl. Acad. Sci.U.S.A. 78, 2072 (1981)] 等が、CHO細 胞の場合は pVY1 [国際公開第 89/03874 号公報] 等がそれぞれ挙げられる。また、 目的とする遺伝子に他のポリペプチドをコードする遺伝子を連結して融合タンパ ク質として発現させることにより、精製を容易にし、その後目的タンパク質を切 り出すことも可能である。融合させるタンパク質としては、ヒスチジンタグ、cmyc タグ、MBP-タグ、あるいは GST-タグ等が知られている。これらのタグを融合 させた状態でインサートを発現させることができるベクターは市販されている。

本発明の発現系に用いる宿主のうち原核生物宿主細胞としては、例えば、大腸 菌 (Escherichia coli) が挙げられる。また真核生物のうち、真核微生物の宿主 細胞としては、例えばサッカロミセス・セレビシェー(Saccharomyces cervisia e) 等が挙げられる。一方哺乳動物由来の宿主細胞としては、例えば COS 細胞、C HO 細胞、BHK 細胞等が挙げられる。なお、本発明の形質転換体の培養は、宿主細 胞に適した培養条件を適宜選択して行なえばよい。

以上のようにして目的とするメグー3をコードする遺伝子で形質転換した形質 転換体を培養し、産生されたメグー3は、細胞内または細胞外から分離し均一な タンパク質にまで精製することができる。なお、本発明の目的タンパク質である メグー3の分離、精製は、通常のタンパク質で用いられる分離、精製方法を使用 すればよく、何ら限定されるものではない。例えば各種クロマトグラフィー等を 適宜選択し、組み合わせれば、メグー3を分離、精製することができる。

なお、上述の他、本発明の遺伝子、該遺伝子を含有する組換えベクター、該ベ クターによる形質転換体および該遺伝子を用いたメグー3の製造過程における遺 伝子操作の処理手段は、「Molecular Cloning-A Laboratory Manual」(Cold Spring Harbor Laboratory, N.Y.)に記載の常法に従って行うことができる。

この他、配列番号:1に記載の塩基配列に基づいて、メグー3遺伝子を検出するためのプローブを設計することができる。あるいは、これらの塩基配列を含むDNAやRNAを増幅するためのプライマーを設計することができる。与えられた塩基配列をもとに、プローブやプライマーを設計することは当業者が日常的に行っていることである。設計された塩基配列を持つオリゴヌクレオチドは化学合成によって得ることができる。そしてそのオリゴヌクレオチドに適当な標識を付加すれば、さまざまなフォーマットのハイブリダイゼーションアッセイに利用することができる。あるいは、PCRのような核酸の合成反応に利用することができる。プローブやプライマーに利用するオリゴヌクレオチドは、少なくとも15塩基、好適には25-50塩基の長さとするのが望ましい。

本発明によるメグー3遺伝子は、インサイチュハイブリダイゼーションの結果、 腎臓の組織中では特にメサンギウム細胞で特異的に発現している。したがって、 メグー3遺伝子に特異的にハイブリダイズする本発明に基づくオリゴヌクレオチ ドは、メサンギウム細胞の特異的な検出を可能とするプローブやプライマーとし て有用である。メサンギウム細胞は腎糸球体機能と密接に関連していることから、 本発明によるオリゴヌクレオチドは、腎臓の病理学的な解析において有用なツー ルとなりうる。

更に本発明が明らかにしたメグー3をコードする遺伝子の塩基配列に基づいて、メグー3の発現を制御しうるアンチセンス核酸が提供される。本発明によるアンチセンス核酸は、メグー3のメサンギウム細胞における役割を明らかにするための重要なツールとなる。あるいはメグー3の発現亢進によってもたらされる病態の制御に有用である。アンチセンス核酸が標的遺伝子の発現を抑制する作用としては、以下のような複数の要因が存在する。すなわち、三重鎖形成による転写開始阳害、RNAポリメラーゼによって局部的に開状ループ構造がつくられた部位と

WO 00/66729 PCT/JP00/02831

のハイブリッド形成による転写抑制、合成の進みつつある RNA とのハイブリッド形成による転写阻害、イントロンとエキソンとの接合点でのハイブリッド形成によるスプライシング抑制、スプライソソーム形成部位とのハイブリッド形成によるスプライシング抑制、mRNA とのハイブリッド形成による核から細胞質への移行抑制、キャッピング部位やポリ(A)付加部位とのハイブリッド形成によるスプライシング抑制、翻訳開始因子結合部位とのハイブリッド形成による翻訳開始抑制、開始コドン近傍のリボソーム結合部位とのハイブリッド形成による翻訳抑制、mRNA の翻訳領域やポリソーム結合部位とのハイブリッド形成によるタンパク質鎖に伸長阻止、および核酸とタンパク質との相互作用部位とのハイブリッド形成による遺伝子発現抑制、などである。これらは、転写、スプライシング、または翻訳の過程を阻害して、標的遺伝子の発現を抑制する(平島および井上「新生化学実験講座 2 核酸 I V 遺伝子の複製と発現」、日本生化学会編、東京化学同人、pp. 319-347、1993)。

本発明で用いられるアンチセンス配列は、上記のいずれの作用で標的遺伝子の発現を抑制してもよい。一つの態様としては、遺伝子のmRNAの5'端近傍の非翻訳領域に相補的なアンチセンス配列を設計すれば、遺伝子の翻訳阻害に効果的であろう。しかし、コード領域もしくは3'側の非翻訳領域に相補的な配列も使用し得る。このように、遺伝子の翻訳領域だけでなく非翻訳領域の配列のアンチセンス配列を含むDNAも、本発明で利用されるアンチセンスDNAに含まれる。使用されるアンチセンスDNAは、適当なプロモーターの下流に連結され、好ましくは3'側に転写終結シグナルを含む配列が連結される。このようにして調製されたDNAは、公知の方法で、所望の宿主へ形質転換できる。アンチセンスDNAの配列は、形質転換する宿主が持つ内在性遺伝子(あるいはその相同遺伝子)、またはその一部と相補的な配列であることが好ましいが、遺伝子の発現を有効に阻害できる限り、完全に相補的でなくてもよい。

アンチセンス DNA を鋳型として転写された RNA が、標的遺伝子の転写産物に対

して好ましくは 90%、最も好ましくは 95%の相補性を有するように設計する。アンチセンス配列を用いて、効果的に標的遺伝子の発現を阻害するには、アンチセンス DNA の長さは、少なくとも 15 塩基以上であり、好ましくは 100 塩基以上であり、さらに好ましくは 500 塩基以上である。通常、用いられるアンチセンス RNA の長さは 2.5kb よりも短い。

更に本発明が提供するメグー3のcDNA塩基配列に基づいて、ゲノム中に存在するメグー3遺伝子のプロモーター領域、エンハンサー領域を取得することができる。具体的には、特開平6-181767号公報、「The Journal of Immunology(1995)155,2477-2486, Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1995),92,3561-3565」等と同様の方法でこれらの制御領域の取得が可能である。なお、本明細書において、プロモーター領域とは転写開始部位の上流に存在する遺伝子の発現を制御するDNA領域を、エンハンサー領域とはイントロンまたは3'UTRに存在する遺伝子の発現を制御するDNA領域をいう。

具体的には、プロモーター領域は、例えば、以下の方法によって取得することができる。

- 1) メグ-3の cDNA の 5' 末端側をプローブとし、ヒトゲノムライブラリーより メグ-3のプロモーター領域をクローニングする。
- 2)制限酵素消化してメグー 3遺伝子の翻訳開始コドンを含むその上流部分(  $2 \sim 5 \, \mathrm{kbp}$ )のプロモーター領域を含む DNA を得、塩基配列を決定する。ヒトメサンギウム細胞から調製した poly (A)  $^{\dagger}$ RNA を鋳型とし、メグー 3遺伝子の 5  $^{\dagger}$  末端側 c DNA 配列より選択したプライマーDNA を用いたプライマー伸長法により、転写開始点( +1)を決定する。塩基配列から転写因子結合配列を検索し、プロモーター活性を有する可能性がある箇所を予想する。
- 3) 2) で得た DNA からメグー 3 遺伝子のコード領域を除いた DNA 断片をプラスミド上にサブクローニングし、この DNA 断片の 2~5 kbp 下流に、レポーター遺伝子としてのクロラムフェニコールアセチル転位酵素(CAT)遺伝子、あるい

は、ルシフェラーゼ遺伝子を連結したレポータープラスミドを構築する。同様に、プロモーター領域の可能性がある各箇所を含むような形で、制限酵素消化により、或いは、PCRにより、5'末端側及び3'末端側を順次削ったメグー3遺伝子上流部分の様々な部位に該当するDNA断片を作成し、これらの下流に、レポーター遺伝子としてのCAT遺伝子、あるいは、ルシフェラーゼ遺伝子を連結したレポータープラスミドを構築する。

4) 3) で作製したレポータープラスミドで形質転換した動物細胞のCAT或いはルシフェラーゼ活性を測定することにより、メグー3遺伝子上流部分に存在するプロモーター領域を得る。

また、3'UTR、イントロン中のエンハンサー領域は、メグー3cDNAをプローブとし、ヒトゲノムライブラリーよりヒト・メグー3のゲノム遺伝子をクローニングし、上述のプロモーターに関する方法と同様にして、エンハンサー活性を有する領域を得ることができる。

メグー3遺伝子の発現を制御している転写因子は、「新細胞工学実験プロトコール (秀潤社)」、「バイオマニュアルシリーズ5 転写因子研究法 (羊土社)」、「DN A & Cell Biology, 13, 731-742 (1994)」に記載の方法等の公知の方法、例えば、アフィニティーカラムを用いた方法、サウスウエスタン法、フットプリンティング法、ゲルシフト法、または one-hybrid 法で得ることができる。なお、本明細書において、転写因子とはメグー3遺伝子の転写を調節している因子で、転写の開始反応を誘導する転写開始因子と、転写を正または負に調節する転写調節因子をさす。

アフィニティーカラム法を用いる場合は、前述の方法で得た、プロモーター領域、エンハンサー領域をセファロース或いはラテックスビーズに固定化したカラムに、核抽出液をかけ、カラムを洗浄後、カラムに固定化した配列と同様の配列を有する DNA を用い、結合した転写因子を溶出することによって、メグー3遺伝子の発現を制御している転写因子を得ることができる。

また、サウスウエスタン法を用いる場合は、大腸菌の発現ベクター(例えば入g t11)に挿入した cDNA の発現産物を標識プローブによってスクリーニングする。 たとえばスクリーニングすべき cDNA をβーガラクトシダーゼとの融合タンパク 質として発現させ、これをニトロセルロース膜に吸着させる。次いで放射性同位元素で標識されたプロモーター領域やエンハンサー領域の DNA 断片をプローブにし、結合活性をもつ融合タンパク質を合成するファージを選択することによって、メグー3遺伝子の発現を制御している転写因子を得ることができる。

ゲルシフト法は、遊離の DNA がタンパク質と結合したときにポリアクリルアミドゲルによる電気泳動の移動度に差を生じる現象に基づいている。プロモーター領域やエンハンサー領域の DNA 断片をプローブとし、転写因子が含まれる試料(たとえば核蛋白質抽出液)と混合して、低イオン強度の元で電気泳動分析する。転写因子の結合は、遊離の DNA とは違った移動度のバンドとして検出される。ゲルシフト法は、タンパク質の混合物から高い感度で転写因子を分離することができる。

ゲルシフト法によって得られた DNA と転写因子の複合体を、更にフットプリント法によって解析すると、転写因子の結合部位を決定することができる。フットプリント法は、DNA 上にタンパク質が結合すると DNase I の消化から保護される現象を利用している。すなわち、末端を 32P で標識したプロモーター領域やエンハンサー領域の DNA を、転写因子の共存化で DNase I によって部分消化し、これを塩基配列決定用の変性ポリアクリルアミドゲルで分離する。転写因子の無い状態で同様の処理を行った結果と比較すると、転写因子の結合によってバンドの消失が観察されることから、その結合部位の推定が可能となる。

本発明はまた、メグー3を認識する抗体を提供する。本発明の抗体には、例えば、配列番号: 2 に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質に対する抗体が含まれる。メグー3または本発明のメグー3の部分ペプチドに対する抗体(例えばポリクローナル抗体、モノクローナル抗体)または抗血清は、本発明のメグー3、

本発明のメグー3の部分ペプチド、あるいは本発明による c-myc-(His)<sub>6</sub>-Tag-メグー3や MBP-メグー3のような融合タンパク質を抗原として用い、公知の抗体または抗血清の製造法に従って製造することができる。

本発明のメグー3、または本発明のメグー3の部分ペプチドは、温血動物に対して投与による抗体産生が可能な部位に、公知の担体や希釈剤と共に投与される。 投与に際して抗体産生能を高めるため、完全フロイントアジュバントや不完全フロイントアジュバントを投与してもよい。投与は通常1~6週毎に1回ずつ、計2~10回程度行われる。抗体産生に用いられる温血動物としては、例えばサル、ウサギ、イヌ、モルモット、マウス、ラット、ヒツジ、ヤギ、あるいはニワトリ等が挙げられるが、マウスおよびウサギが好ましく用いられる。

モノクローナル抗体産生細胞の作製に際しては、抗原を免疫された温血動物、例えばマウスから抗体価の認められた個体を選択し最終免疫の 2~5 日後に脾臓またはリンパ節を採取し、それらに含まれる抗体産生細胞を骨髄腫細胞と融合させることにより、モノクローナル抗体産生ハイブリドーマを調製することができる。抗血清中の抗体価の測定は、例えば後記の標識化メグー3と抗血清とを反応させた後、抗体に結合した標識剤の活性を測定することによりなされる。融合操作は既知の方法、例えばケーラーとミルスタインの方法(Nature, 256, 495 (1975))に従い実施できる。融合促進剤としてはポリエチレングリコール(PEG)やセンダイウイルスなどが挙げられるが、好ましくは PEG が用いられる。

骨髄腫細胞としては例えば X-63Ag8、NS-1、P3U1、SP2/0、AP-1 などが挙げられるが、X-63Ag8 が好ましく用いられる。用いられる抗体産生細胞(脾臓細胞)数と骨髄腫細胞数との好ましい比率は  $1:20\sim20:1$  であり、PEG(好ましくは PEG1  $000\sim$  PEG6000)が  $10\sim80\%$ 程度の濃度で添加され、 $20\sim40$  で、好ましくは  $30\sim37$  で  $1\sim10$  分間インキュベートすることにより効率よく細胞融合を実施できる。抗メグー3 抗体産生ハイブリドーマのスクリーニングには種々の方法が使用できるが、例えばメグー3 抗原を直接又は担体と共に吸着させた固相(例えば、マイク

17

ロプレート)にハイブリドーマ培養上清を添加し、次に放射性物質や酵素などで標識した抗免疫グロブリン抗体(細胞融合に用いられる細胞がマウスの場合、抗マウス免疫グロブリン抗体)が用いられる。またはプロテイン A を加え、固相に結合した抗メグー3モノクローナル抗体を検出する方法、抗免疫グロブリン抗体又はプロテイン A を吸着させた固相にハイブリドーマ培養上清を添加し、放射性物質や酵素などで標識したメグー3を加え、固相に結合した抗メグー3モノクローナル抗体を検出する方法などが挙げられる。

抗メグー3モノクローナル抗体の選別およびクローニングは、自体公知またはそれに準じる方法に従って行うことができる。通常 HAT (ヒポキサンチン、アミノプテリン、チミジン)を添加した動物細胞用培地で行われる。選別、クローニングおよび育種用培地としては、ハイブリドーマが生育できるものならばどのような培地を用いてもよい。例えば、1~20%、好ましくは10~20%の牛胎児血清を含む RPMI1640 培地 (大日本製薬 (株))、1~10%の牛胎児血清を含む GIT 培地 (和光純薬工業 (株))、またはハイブリドーマ培養用無血清培地 (SFM-101、日水製薬 (株)) などを用いることができる。培養温度は、通常 20~40℃、好ましくは約37℃である。培養時間は、通常5日~3週間、好ましくは1週間~2週間である。培養は、通常5%炭酸ガス下で行われる。ハイブリドーマ培養上清の抗体価は、上記の抗血清中の抗メグー3抗体価の測定と同様にして測定できる。クローニングは、通常半固体アッガー法や限界希釈法などのそれ自体公知の方法で行うことができ、クローン化されたハイブリドーマは、好ましくは無血清培地中で培養され、至適量の抗体をその上清に与える。目的のモノクローナル抗体は腹水化して得ることもできる。

本発明によるモノクローナル抗体は、メグー3に特異的なエピトープを認識するものを選択することによって他のタンパク質と交差しないものとすることができる。一般的に、そのタンパク質を構成するアミノ酸配列の中から、連続する少なくとも7以上のアミノ酸残基、望ましくは10-20アミノ酸のアミノ酸配列によ

って提示されるエピトープは、そのタンパク質に固有のエピトープを示すといわれている。したがって、配列番号:2に記載されたアミノ酸配列から選択され、かつ連続する少なくとも7アミノ酸残基からなるアミノ酸配列を持つペプチドによって構成されるエピトープを認識するモノクローナル抗体は、本発明におけるメグ-3特異的なモノクローナル抗体といえる。

抗メグー3モノクローナル抗体の分離精製は通常のポリクローナル抗体の分離精製と同様に免疫グロブリンの分離精製法に従って行われる。公知の精製法としては、例えば、塩析法、アルコール沈殿法、等電点沈殿法、電気泳動法、イオン交換体(例えばDEAE)による吸脱着法、超遠心法、ゲル濾過法、抗原結合固相またはプロテインAまたはプロテインGなどの活性吸着剤により抗体のみを採取し、結合を解離させて抗体を得る特異的精製法のような手法を示すことができる。

このようにして得られたメグー3を認識する本発明によるモノクローナル抗体、あるいはポリクローナル抗体は、メサンギウム細胞に関連する疾病の診断や治療に利用することが可能である。これらの抗体を用いてメグー3を測定する方法としては、不溶性担体に結合させた抗体と標識化抗体とによりメグー3を反応させて生成したサンドイッチ錯体を検出するサンドイッチ法、また、標識ヒト・メグー3と検体中のヒト由来メグー3を抗体と競合的に反応させ、抗体と反応した標識抗原量から検体中のヒト由来メグー3を測定する競合法等を示すことができる。

サンドイッチ法によるメグー3の測定においては、まず、固定化抗体とメグー3とを反応させた後、未反応物を洗浄によって完全に除去し、標識化抗体を添加して固定化抗体ーメグー3標識化抗体を形成させる2ステップ法、もしくは固定化抗体、標識化抗体およびメグー3を同時に混合する1ステップ法などを用いることができる。

測定に使用される不溶性担体は、例えばポリスチレン、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリ塩化ビニル、ポリエステル、ポリアクリル酸エステル、ナイロン、ポリアセタール、フッ素樹脂等の合成樹脂、セルロース、アガロース等の多糖類、

ガラス、金属などが挙げられる。不溶性担体の形状としては、例えばトレイ状、 球状、粒子状、繊維状、棒状、盤状、容器状、セル、試験管等の種々の形状を用 いることができる。抗体を吸着した担体は、適宜アジ化ナトリウム等の防腐剤の 存在下、冷所に保存する。

抗体の固相化は、公知の化学結合法又は物理的吸着法を用いることができる。 化学的結合法としては例えばグルタルアルデヒドを用いる方法、N-スクシニイミジル-4-(N-マレイミドメチル)シクロヘキサン-1-カルボキシレート及びN-スクシニイミジル-2-マレイミドアセテートなどを用いるマレイミド法、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸などを用いるカルボジイミド法が挙げられる。その他、マレイミドベンゾイル-N-ヒドロキシサクシニミドエステル法、N-サクシミジル-3-(2-ピリジルジチオ)プロピオン酸法、ビスジアゾ化ベンジジン法、ジパルミチルリジン法が挙げられる。あるいは、先に被検出物質とエピトープの異なる2種類の抗体を反応させて形成させた複合体を、抗体に対する第3の抗体を上記の方法で固相化させておいて捕捉することも可能である。

標識物質は、免疫学的測定法に使用することができるものであれば特に限定されない。具体的には、酵素、蛍光物質、発光物質、放射性物質、金属キレート等を使用することができる。好ましい標識酵素としては、例えばペルオキシダーゼ、アルカリフォスファターゼ、β-D-ガラクトシダーゼ、リンゴ酸デヒドロゲナーゼ、ブドウ球菌ヌクレアーゼ、デルタ-5-ステロイドイソメラーゼ、α-グリセロールホスフェートデヒドロゲナーゼ、トリオースホスフェートイソメラーゼ、西洋わさびパーオキシダーゼ、アスパラギナーゼ、グルコースオキシダーゼ、リボヌクレアーゼ、ウレアーゼ、カタラーゼ、グルコース-6-ホスフェートデヒドロゲナーゼ、グルコアミラーゼ、およびアセチルコリンエステラーゼ等が挙げられる。好ましい蛍光物質としては、例えばフルオレセインイソチアネート、フィコビリプロテイン、ローダミン、フィコエリトリン、フィコシアニン、およびオルトフタルアルデヒド等が挙げられる。好ましい発光物質として

はイソルミノール、ルシゲニン、ルミノール、芳香族アクリジニウムエステル、イミダゾール、アクリジニウム塩及びその修飾エステル、ルシフェリン、ルシフェラーゼ、およびエクオリン等が挙げられる。そして好ましい放射性物質としては、「25 I、「27 I、「31 I、「4C、3H、32P、あるいは 35 S 等が挙げられる。

前記標識物質を抗体に結合する手法は公知である。具体的には、直接標識と間 接標識が利用できる。直接標識としては、架橋剤によって抗体、あるいは抗体断 片と標識とを化学的に共有結合する方法が一般的である。架橋剤としては、N,N' -オルトフェニレンジマレイミド、4-(N-マレイミドメチル)シクロヘキサン酸・ N-スクシンイミドエステル、6-マレイミドへキサン酸・N-スクシンイミドエステ ル、4.4'-ジチオピリジン、その他公知の架橋剤を利用することができる。これら の架橋剤と酵素および抗体との反応は、それぞれの架橋剤の性質に応じて既知の 方法に従って行えばよい。この他、抗体にビオチン、ジニトロフェニル、ピリド キサール又はフルオレサミンのような低分子ハプテンを結合させておき、これを 認識する結合成分によって間接的に標識する方法を採用することもできる。ビオ チンに対してはアビジンやストレプトアビジンが認識リガンドとして利用される。 一方、ジニトロフェニル、ピリドキサール又はフルオレサミンについては、これ らのハプテンを認識する抗体が標識される。抗体を標識する場合、西洋わさびペ ルオキシダーゼを標識化酵素として用いることができる。本酵素は多くの基質と 反応することができ、過ヨウ素酸法によって容易に抗体に結合させることができ るので有利である。また、抗体としては場合によっては、そのフラグメント、例 えば Fab'、Fab、F (ab'),を用いる。また、ポリクローナル抗体、モノクローナ ル抗体にかかわらず同様の処理により酵素標識体を得ることができる。上記架橋 剤を用いて得られる酵素標識体はアフィニティークロマトグラフィー等の公知の 方法にて精製すれば更に感度の高い免疫測定系が可能となる。精製した酵素標識 化抗体は、防腐剤としてチメロサール(Thimerosal)等を、そして安定剤としてグ リセリン等を加えて保存する。標識抗体は、凍結乾燥して冷暗所に保存すること

により、より長期にわたって保存することができる。

本発明におけるメグー3の測定対象は、血漿、血清、血液、尿、組織液、あるいは脳脊髄液等の体液等、メグー3、あるいはメグー3の前駆体や断片を含む生体試料であれば限定されない。

加えて本発明は、メグー3遺伝子の発現レベルを変化させたトランスジェニック非ヒト脊椎動物に関する。ここでメグー3遺伝子とは、メグー3をコードする cDNA、ゲノム DNA あるいは合成 DNA を含む。また、遺伝子の発現には、転写と翻訳のいずれのステップも含まれる。本発明によるトランスジェニック動物は、メグー3の機能あるいは発現調節の研究、ヒトのメサンギウム細胞に関連する疾患のメカニズムの解明、医薬品のスクリーニング・安全性に用いる疾患モデル動物の開発に有用である。

本発明においては、メグー3遺伝子の発現を正常に調節しているいくつかの重要な部位(エンハンサー、プロモーター、イントロン等)の一部に欠失、置換、

挿入などの変異を起こさせることにより、本来の遺伝子の発現レベルと比較して 人工的に上昇または下降するように修飾することができる。このような修飾は、 メグー3遺伝子の転写の調節である。一方、エキソンの一部を欠損させたり、翻 訳領域への点突然変異の導入により終止コドンへ置換することにより、タンパク 質への翻訳を修飾することもできる。この変異の導入は、公知の方法により行う ことができ、トランスジェニック動物を得ることができる。

トランスジェニック動物とは狭義には遺伝子組換えにより、外来遺伝子が生殖 細胞に人為的に導入された動物のことをいい、広義にはアンチセンス RNA を用い て特定の遺伝子の機能を抑えたアンチセンス・トランスジェニック動物や、胚性 幹細胞 (ES 細胞)を用いて特定の遺伝子をノックアウトさせた動物、点突然変異 DNA を導入した動物を含み、個体発生の初期に外来遺伝子が安定して染色体に導 入され、その子孫に遺伝形質として伝達され得る動物のことをいう。本明細書中 でいうトランスジェニック動物とはヒト以外のすべての脊椎動物を含む。

トランスジェニック動物の作製方法は、遺伝子と卵を混合させてリン酸カルシウムで処理する方法や、位相差顕微鏡下で前核期卵の核に、微小ピペットで遺伝子を直接導入する方法 (マイクロインジェクション法、米国特許第 4873191 号)、胚性幹細胞 (ES 細胞)を使用する方法などがある。その他、レトロウィルスベクターに遺伝子を挿入し、卵に感染させる方法、また、精子を介して遺伝子を卵に導入する精子ベクター法等が開発されている。精子ベクター法とは、精子に外来遺伝子を付着またはエレクトロポレーション等の方法で精子細胞内に取り込ませた後に、卵子に受精させることにより、外来遺伝子を導入する遺伝子組換え法である (M. Lavitranoet ら Cell, 57, 717, 1989)。

あるいはバクテリオファージP1のcre/loxPリコンビナーゼ系やSaccharomyce s cerevisiaeのFLPリコンビナーゼ系等のin vivoにおいて部位特異的遺伝子組み換えを用いることもできる。また、レトロウィルスを使用して、非ヒト動物へ目的タンパク質のトランスジーンを導入する方法も報告されている。

マイクロインジェクション法によるトランスジェニック動物作製方法は、例えば以下に示すようにして行われる。まず、発現制御に関わるプロモーター、特定のタンパク質をコードする遺伝子、ポリAシグナルから基本的に構成されるトランスジーンが必要である。プロモーター活性により特定分子の発現様式や発現量が左右され、また、導入トランスジーンのコピー数や染色体上の導入部位により作製されたトランスジェニック動物は系統間で異なるため、各系統間で発現様式・発現量を確認する。非翻訳領域やスプライシングにより発現量が変化することが判明しているため、予めポリAシグナルの前にスプライシングされるイントロン配列を導入してもよい。受精卵に導入する遺伝子はできるだけ純度の高いものを使用することが重要である。使用する動物としては、受精卵採取用マウス(5~6週齢)、交配用雄マウス、偽妊娠雌マウス、輸精管結紮雄マウス等が用いられる。

効率よく受精卵を得るために、ゴナドトロピン等により排卵を誘発してもよい。受精卵を回収し、マイクロインジェクション法にて卵の雄性前核にインジェクションピペット中の遺伝子を注入する。 注入した卵を輸卵管に戻すための動物(偽妊娠雌マウス等)を用意し、一匹に対して約10~15個を移植する。その後、誕生したマウスにトランスジーンが導入されているか否か、尾の先端部からゲノムDNAを抽出し、サザン法あるいはPCR法によりトランスジーンを検出するか、あるいは相同組み換えが起こったときのみに活性化するマーカー遺伝子を挿入したポジティブクローニング法により選択することができる。 さらに、トランスジーンの発現を確認するため、ノザン法もしくはRT-PCR法によりトランスジーン由来転写産物を検出する。または、タンパク質に対する特異的抗体によって、ウェスタンブロッティング法による検出も可能である。

本発明のノックアウトマウスは、マウスメグー3遺伝子の機能が失われるように処理されたものである。ノックアウトマウスとは相同組換え技術で任意の遺伝子を破壊し、機能を欠損させたトランスジェニックマウスをいう。胚性幹細胞を

WO 00/66729 PCT/JP00/02831

24

用いて相同組換えを行い、一方の対立遺伝子を改変・破壊した胚性幹細胞を選別し、ノックアウトマウスを作製することができる。例えば、受精卵の胚盤胞や 8 細胞期胚に遺伝子を操作した胚性幹細胞を注入して、胚性幹細胞由来の細胞と胚由来の細胞が混ざったキメラマウスを得る。このキメラマウス(キメラとは、2 個以上の受精卵に基づいた体細胞で形成される単一個体をいう)と正常マウスを交配すると、一方の対立遺伝子の全てが改変・破壊されたヘテロ接合体マウスを作製することができる。さらに、ヘテロ接合体マウス同士を交配することで、ホモ接合体マウスが作製できる。本発明によるトランスジェニック動物は、これらヘテロ接合体と、ホモ接合体のいずれをも含むものである。

相同組換えとは、遺伝子組換え機構で塩基配列が同じ、または非常に類似している2つの遺伝子間で起こる組換えのことをいう。相同組換えを起こした細胞の選別にはPCRを使用することができる。挿入遺伝子の一部と挿入が期待される領域の一部をプライマーとして使ったPCR反応を行い、増幅産物ができた細胞で相同組換えを起こしていることが判明する。また、胚幹細胞で発現している遺伝子に相同組み換えを起こさせる場合には、導入遺伝子にネオマイシン耐性遺伝子を結合させておき、導入後に細胞をネオマイシン耐性にさせることにより選択することができる。公知の方法およびそれらの変法を用いて容易に選択することができる。

#### 図面の簡単な説明

図1は、抗メグー3抗体によるウエスタンブロット解析の結果を示す写真である。各レーンは、次の抗原に対応している。

V-V1:MBP

レーン2:MBP-メグー3

レーン3:ウサギ網状赤血球を用いて in vitro transcription and translation にて発現させたルシフェラーゼ蛋白 (Promega)

25

レーン4:3末端 c-myc 付加メグー3

図2は、3末端 c-myc 付加メグー3を高発現させた CHO 細胞の、共焦点レーザー顕微鏡による検鏡結果を示す写真である。中央で青色に染色されているのが核を、その周囲で緑色に蛍光染色されている部分がメグー3の局在を示す。

## 発明を実施するための最良の形態

以下本発明を実施例として更に具体的に説明するが、本発明は該実施例に限定されるものではない。

「実施例1] ヒトメサンギウム細胞の初代培養

58 才の男性から摘出した正常なヒト腎臓から、ヒト糸球体腎臓メサンギウム細胞を単離した。腎皮質を、無菌条件下で分離し、細分化し、いくつかの篩を通過させた。用いる篩は、段階的に孔径を小さくしていった。75~200μmの孔径の篩に捕捉された糸球体を、洗浄し、100μg/mLのコラゲナーゼ(Washington Biochemical 社製)と共に37℃で20分間インキュベートした。洗浄後、糸球体を、25mM HEPES、10% Nu-serum(Collaborative Biomedical Products 社、Bedford、MA)および抗生物質(10μg/mLのペニシリン、ストレプトマイシン、およびファンギゾン)を含む培地199(Gibco BRL社、Gaithersburg、MD)に再懸濁させ、5%CO2インキュベーター内でインキュベートした。3継代目に、メサンギウム細胞を、典型的な形態学的特徴、トリプシン、ピューロマイシンおよびD-バリンに対する耐性、アクチン(Zymed Laboratories 社、San Francisco、CA)、抗 VLA(very late antigen)-1、3、5(Immunotech)の免疫染色に対して陽性を示すこと、ならびに第VIII 因子(Dako社、CA)の免疫染色に陰性を示すことなどの一連の基準により同定した。

[実施例2] ヒト培養メサンギウム細胞からの mRNA の単離

6継代目に、グアニジンイソチオシアネート(GTC)法を用いて、全RNAをヒトメサンギウム細胞から単離した。即ち、実施例1の細胞の血清を含む培養液中の

メサンギウム細胞コンフルエント培養物をリン酸緩衝生理食塩水 (PBS) で洗浄し、 $5.5\,\mathrm{mM}$  GTC 溶液中で溶解させた。DNA は  $18\,\mathrm{f}$  一ジの針を通過させることにより除去した。核およびその他の細胞破片は  $5,000\,\mathrm{xg}$  で  $90\,\mathrm{t}$  制遠心分離することにより沈殿させた。上清をセシウムトリフルオロアセテート (CsTFA) 層に注意深く載せ、 $15\,\mathrm{C}$ 、 $125,000\,\mathrm{xg}$  で  $24\,\mathrm{t}$  時間遠心分離した。RNA ペレットを TE バッファーに溶解させた。オリゴ dT セルロースカラム (ファルマシア社) により、 $\mathrm{poly}(\mathrm{A})\,\mathrm{t}$ RNAを分離した。

#### 「実施例3] 3'領域 cDNA ライブラリーの構築

poly (A) 'RNA を鋳型として、pUC19 を基礎とするベクタープライマー[Norrander J., et al., Gene, 26, 101-106 (1983)] を用いた cDNA 合成を行った。このベクタープライマーDNA は、HincII 末端、および T テールをもつ PstI 末端を有し、MboI 部位 (GATC) でダム・メチル化 (dam-methylated) されていた。第2鎖の合成の後、cDNA 配列、およびベクターの lac Z 遺伝子内の単一 BamHI 部位を、それぞれ MboI および BamHI で切断し、次に、低 DNA 濃度で環状化およびライゲーションを行った。ライゲーション混合物のうちの一部を大腸菌に形質転換した。得られた形質転換体をランダムに選択し、簡単に加熱することにより個別に溶解させた。cDNA 挿入配列を、pUC19 クローニングサイトに隣接するプライマー (5'-TGTAAAACGACGGCCAGT-3'/配列番号:3 および 5'-ACCATGATTACGCCAAGCTTG-3'/配列番号:4) を用いたペアード PCR により増幅させた。得られた短い二本鎖 DNA を、サイクル配列決定反応に用い、自動配列決定機で解析した。

「実施例4]メサンギウム細胞で特異的に発現している遺伝子の単離

メサンギウム細胞で特異的に発現している遺伝子を同定するため、本発明者は、 大規模な DNA 配列決定およびコンピュータによるデータ処理を行った。このこと により、様々な異なる細胞および臓器における転写産物を同時に比較することが できた (Y. Yasuda et al., Kidney Internatinal 53:154-158, 1998; K. Matsubara et al., Gene. 135, 265 (1993); K. Okubo et al., Nat. Gen. 2, 173 (1992))。 WO 00/66729

ヒト培養メサンギウム細胞の 3' 領域 cDNA ライブラリーの大規模 DNA 配列決定を行い、ランダムに選択した 1836 個のクローンの部分配列を決定した。クローンの配列相同性を、相互に比較し、さらに FASTA プログラムを用いて DNA データバンク GenBank と比較した。様々な臓器および細胞からの mRNA をドットブロット解析することにより、メサンギウム細胞で特異的に発現しているクローンが選択された。その結果、本発明者のメサンギウム細胞 cDNA ライブラリーにおいてきわめて高い頻度で検出されるいくつかのクローンが得られた。

[実施例5] ヒト・メサンギウム細胞λ ZIPLox cDNA ライブラリーのスクリー ニング

実施例2にしたがって調製した全mRNAから、オリゴ dT プライマーとランダムプライマーとを用いて入ZIPLox cDNA ライブラリーを合成した。ライブラリーの合成には市販の入zip lox (Gibco BRL 社製、商品名入ZIPLox EcoRI Arms)を利用した。実施例4で得たメサンギウム細胞 cDNA ライブラリーで特に高頻度に検出される特定のクローンについて、そのインサートをプローブとして、この入ZIPLox cDNA ライブラリーをスクリーニングした。ポジティブクローンについて、挿入された遺伝子断片の塩基配列をジデオキシターミネーション法により決定した。

予想される開始コドン ATG の位置が、コンセンサス配列と一致し、最長のオープンリーディングフレーム(「the first ATG rule」を満足する)を与えた。メグー3 cDNA の塩基配列を配列番号: 1 に、メグー3 の推定アミノ酸配列を配列番号: 2 に示す。

「実施例6]メサンギウム特異的遺伝子の機能解析(1)

SwissProt データベースで FASTA プログラムによりアミノ酸ホモロジー検索を行ったところ、高い相同性を持った公知のアミノ酸配列はなく、メグー3が新規なタンパク質であることを確認した。

続いてメグー3のアミノ酸配列をモチーフ検索した。検索には、PSORT WWW Server(http://psort.nibb.ac.jp:8800/)を利用した。その結果、N 末端から数え

て500番目以降の領域において、proline rich protein と呼ばれる多くのタンパク質と良く似たアミノ酸配列が見出された。特に621番目~701番目に至る81アミノ酸残基からなる領域は、プロリンに富み(27.2%)、SH3(Src homology 3)ドメインに結合するproline rich ペプチド (PR ペプチド) のアミノ酸配列(xPxxPPPFxP)に類似するアミノ酸配列(xPesppPAxP)を2ヶ所に有する。その他、メグー3には次に示すようなリン酸化酵素によるリン酸化モチーフの存在が確認された。また2つのN-ミリストイル化部位が認められた。更に推測される細胞質局在は52.2%であった。これらの事実は、メグー3がシグナル伝達因子であることを強く示唆する。

カゼイン・カイネース II リン酸化部位:14

プロテインカイネース C リン酸化部位:9

チロシンカイネースリン酸化部位:1

また、これらの事実に基づいて、733アミノ酸残基からなる上記推定アミノ酸配列がメグー3のアミノ酸配列であることが確認された。このアミノ酸配列からなるタンパク質の、計算上の分子量は約83kDa、pIの理論値は5.72である。

「実施例7] メグー3の機能解析(2) -組織分布

メグー3のノーザンブロット解析は、以下のようにして行った。3' 領域 cDNA ライブラリー(実施例3)のポジティブクローンのインサートを、ランダム DNA ラベリングによって RI 標識しプローブとして用いた。試料として以下の細胞から単離した poly(A) $^{\dagger}$ RNA( $^{2}$  $\mu$ g)を、 $^{2}$ 2.2M ホルムアミドを含む 1%アガロースゲルで分離し、ニトロセルロースフィルターへ転写した。フィルターを Rapid Hyb 溶液(Amersham 社,Arlington Heights,IL)中でハイブリダイズさせた。ハイブリダイズ後に、 $^{60}$ ℃で、 $^{0}$ 0.1×SSPE/0.1%SDS という最終ストリンジェンシーで洗浄した。

ヒトの複数の初代培養細胞および組織のノーザンブロット、ヒトの癌細胞株の

ノーザンブロットのための試料は、Clontech (Palo Alto, CA) から購入した。初代培養細胞としては、ヒトメサンギウム細胞、ヒト皮膚繊維芽細胞、ヒト腎皮質上皮細胞、ヒト臍帯静脈内皮細胞、およびヒト平滑筋細胞の初代培養細胞由来の $2\mu g$  の poly (A)  $^{4}$ RNA を試料とした。ヒトの癌細胞株のノーザンブロットには、前骨髄球白血病  $^{4}$ HL-60、HeLa 細胞 S3、慢性骨髄性白血病  $^{4}$ K-562、リンパ芽球白血病 MOLT-4、Burkitt リンパ腫 Raji、大腸腺癌 SW480、肺癌 A549、および黒色腫 G361 由来の  $^{4}$ Burkitt リンパ腫 Raji、大腸腺癌 SW480、肺癌 A549、および黒色腫 G361 由来の  $^{4}$ Burkitt リンパ腫 Raji、大腸腺癌 SW480、肺癌 A549、および黒色腫 G361 に来の  $^{4}$ Burkitt リンパ腫 を試料とした。組織のノーザンブロットには、心、脳、胎盤、肺、肝、骨格筋、腎、および膵由来の  $^{4}$ Burkit を試料とした。ハイブリダイゼーションおよび洗浄は上記と同様にして行った。結果は表  $^{4}$ Burkit といった。 に示すとおりである。

表 1

初代培養細胞	
ヒトメサンギウム細胞	+++
ヒト皮膚繊維芽細胞	++
ヒト腎皮質上皮細胞	++
ヒト臍帯静脈内皮細胞	±
ヒト平滑筋細胞	±

表 2

ヒト癌細胞株	
前骨髄球白血病 HL-60	
HeLa 細胞 S3	+++
慢性骨髄性白血病 K-562	+
リンパ芽球白血病 MOLT-4	
Burkitt リンパ腫 Raji	_
大腸腺癌 SW480	+++
肺癌 A549	++
黒色腫 G361	+

WO 00/66729 PCT/JP00/02831

表3

ヒト組織	
心	+
脳	_
胎盤	+++
肺	+
肝	±
骨格筋	±
腎	+
膵	++

メグー3 cDNA プローブを用いたノーザンブロット解析で、メサンギウム培養 細胞に単一の転写産物(約4.0kb)が検出された。ヒトの初代培養細胞においては、メグー3遺伝子がメサンギウム細胞で特に高度に発現していることが特徴的であった。その他の初代培養細胞では、腎皮質上皮細胞や皮膚繊維芽細胞で発現が観察され、ヒトの臍帯静脈内皮細胞や平滑筋細胞においてはわずかな発現が観察された。組織間の比較においては、ヒトの胎盤、次いで膵で高度な発現が観察された。その他に、心、肺、あるいは腎等の組織で発現が観察され、肝と骨格筋においては発現が弱く、脳での発現は検出できなかった。培養癌細胞株においては HeLa 細胞 S3 と大腸腺癌 SW480 で強い発現が、また肺癌 A549 でも発現が見られたが、その他の細胞株では顕著な発現は観察されなかった。

[実施例8] メグー3の機能解析(3) ーインサイチュハイブリダイゼーション

インサイチュハイブリダイゼーション (in situ hybridization、以下 ISH と省略する)により、ヒト正常腎組織で、メグー3 mRNA 発現を評価した。ISH は、公知の方法により行った (Kidney Int. 52, 111 (1997))。ヒト・メグー3 cDNA の404-433 位の塩基配列 (配列番号:5)をプローブとして用いた。糸球体内で、メグー3転写産物はメサンギウム細胞に局在化していた。シグナルの特異性を評価するため、ハイブリダイゼーションの前に RNase で組織を前処理すると、メグー3プローブで検出されるシグナルの大部分が除去された。また、100 倍過剰の

同種または無関係の未標識オリゴヌクレオチドで競合実験を行ったところ、メグー3のプローブに由来するシグナルは、同じ塩基配列を持つオリゴヌクレオチドでは消失したが、非同種オリゴヌクレオチドでは消失しなかった。これらの結果から、配列番号:1に示した塩基配列を持つメグー3遺伝子は、メサンギウム細胞で特異的に発現していることが確認できた。

### 「実施例9] メグー3蛋白質の発現

メグー3の翻訳領域を含む遺伝子を得るために、ヒト培養メサンギウム組胞 po lv(A) <sup>†</sup>RNA (0.5μg/μl) 1.0μl を鋳型とし、翻訳領域をコードするように設計 したプライマー、すなわち、開始コドンを含み 5'端に制限酵素 EcoRI 認識配列を 加えたプライマー (5'-CGGAATTCATGGGGTGGATGGG-3'/配列番号:6) 及びストップ コドンと EcoRI 認識配列を加えたプライマー (5'-GCGAATTCTAGAACTCAGTCTGCACCC CTGC-3'/配列番号:7)でPCR 反応をおこなった。反応条件は、10×Ex Tag バッ ファー5μ1、dNTP 混合物(2.5mM)8μ1、PCR プライマー(配列番号:6、20pmo 1/μ1) 0.5μ1、一次 PCR Al プライマー(配列番号:7、20pmol/μ1)0.5μ1、T aKaRa Ex TaqTM(10U/μl)0.5μl、滅菌水で全量を50μlとした。「Takara PCR Thermal Cycler | にセットし、94℃1分、60℃2分、72℃2分を30サイクル反応 させた。0.75%アガロースゲル電気泳動法でバンドが得られていることを確認し、 反応溶夜中から lμlを「Orginal TA Cloning Kit」(Invitrogen 社)を用いてサ ブクローニングし、得られたプラスミドを meg3/pCR2 とした。このプラスミドを EcoRI で切断し、EcoRI で切断したマルトース結合蛋白質融合蛋白質発現用ベクタ ー、pMAL-c2 (New England Biolab 社)と、T4 リガーゼを用い結合し、大腸菌 JM 109 を形質転換した。18 時間後、アンピシリン耐性株を 3ml の LB 培養液に植え、 18 時間培養後、ミニプレ法によリプラスミドを抽出し、制限酵素で確認し、発現 ベクター、pMALc2/meg3 を得た。

pMALc2/meg3 で形質転換した大腸菌 XL1-Blue を  $100\,\mu\,\mathrm{g/ml}$  になるようにアンピシリンを加えた  $10\,\mathrm{ml}$  の LB 培地で  $37\,\mathrm{C}$ 、18 時間振とう培養し、この培養液を

11 の Rich 培地 (1 L 中に 10g トリプトン、5g 酵母抽出物、5g NaCl、2g グルコー スを含みアンピシリンを  $100 \mu \text{g/ml}$  になるように加えたもの) に加え 37 で振と う培養した。濁度計にて約0.80D(A600)になったところで0.1M IPTG(isopropylβ-D-thiogalactoside 1.41g を水 50ml に溶解したもの) 3ml を加え、続けて 37℃ で振とう培養した。2時間後、遠心操作(4000g×20分)により菌体を集め、50ml の溶解バッファー(10mM Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>、30mM NaCl、0.25% Tween20, pH7.0)を加え た。よく懸濁し、-80℃で 18 時間凍結後、ソニケーション (BRANSON 社: SONIFIER250) し、菌体を粉砕した。0.5M になるように NaCl を加え、遠心操作 (10000g×30分)により上清を集めた。上清に 200ml の 0.25% Tween20/カラム バッファーを加え、あらかじめ 0.25% Tween20/カラムバッファー(0.25% Tween20、10mM リン酸、0.5M NaCl, pH7.2) で平衡化したアミロース樹脂 30ml を充墳したカラムにロードした。1ml/分の流速で、100mlの0.25% Tween20/カ ラムバッファー、次に 150ml のカラムバッファーで洗った後、マルトースを 10mM になるように加えたカラムバッファー、50ml でアミロース樹脂に結合した融合蛋 白質を溶出した。これを限外濾過器(Amicon stirred-cell concentrator)で約 1mg/ml まで濃縮し濃縮融合蛋白質 MBP-メグー3とした。

融合しているマルトース結合蛋白質は以下の方法で酵素により切断除去できる。蛋白質溶液を透析チューブ(分画分子量 3,500)に入れファクターXa バッファー(20mM  $Tris\cdot Cl$ 、100mM NaCl、2mM  $CaCl_2$ 、1mM  $アジ化ナトリウム)に対して透析する。透析した溶液 <math>200\,\mu$ l(1mg/ml)に  $10\,\mu$ l のファクターXa( $200\,\mu$ g/ml)を加え、24 時間、室温で反応することにより、マルトース結合蛋白質と目的とする蛋白質との結合部位を特異的に切断する。切断後、ゲル濾過クロマトグラフィー、イオン交換カラムクロマトグラフィーなどで精製をおこなうことにより目的とする蛋白質が得られる。

[実施例10] MBP-メグ-3に対するポリクローナル抗体の製造 実施例9で得られた濃縮融合蛋白質 MBP-メグ-3 (10mM リン酸ナトリウム、 0.5M NaCl、10mM マルトース)を等量のフロインド完全アジュバントと混合し、充分乳化した。この乳液 0.5ml を、ニュージーランドホワイトウサギ(雌、約 4000g) の皮下に投与した( $20\mu g$ /匹)。1回目免疫後、フロインド不完全アジュバントと混合した MBP-メグー 3 で、3 週間後( $50\mu g$ /匹)、5 週間後( $50\mu g$ /匹)、7 週間後( $50\mu g$ /匹)、9 週間後( $100\mu g$ /匹)、11 週間後( $200\mu g$ /匹)に追加免疫した。 3 回目の免疫後、1 週間後に試験採血を行い、抗体価を測定した結果、204800 倍に上昇していることを確認した。抗体価の測定は、抗原 50ng/ウェルを固相化した 96 穴プレートを用いた EIA によって行った。連続的に希釈した抗血清を各ウェルに  $100\mu$ I づつ加えて一次反応を行い、上清除去、洗浄後、抗ウサギ IgG Fab'-HRP(IBL、日本)を反応させ、洗浄後、OPD(Sigma,USA)で発色して測定した。 また、得られた抗血清は、ウェスタンブロットにより、MBP-メグー 3 と特異的に反応することを確認した。

[実施例11] ウサギポリクローナル抗 MBP-メグー3 I g G の反応性の検討 MBP-メグー3、3 末端 c-myc 付加メグー3、並びに MBP 単独発現大腸菌破砕液 を抗原として用い、MBP-メグー3を免疫原とするウサギ I g G の反応性を確認した。

MBP-メグー 3 には、pMALc2/meg3 で形質転換した大腸菌 JM109 の細胞破壊液を用いた。また 3 末端 c-myc 付加メグー 3 の発現には、アンチセンスプライマーとして PCR Al プライマーに代えてストップコドンを除いて EcoRI 認識配列を加えたプライマー (5'-GCGAATTCGAACTCAGTCTGCACCCCTGC-3'/配列番号:8) を用い、実施例 9 と同様の操作で合成した断片を用いた。この断片を、EcoRI で消化したほ乳類細胞発現用 pcDNA3.1 (Invitrogen) に挿入し、プラスミドとウサギ網状赤血球を用いて in vitro transcription and translation (Promega) によって発現させて c-myc 付加メグー 3 とした。

それぞれのタンパク質溶液を等量のサンプルバッファー(0.25%トリス-H C1、2%SDS、30%グリセリン、10% $\beta$ -メルカプトエタノール、0.

0 2 5 % ブロモフェノールブルー)(第一化学薬品製)で処理し、5 分間 9 5  $\mathbb C$ で加熱して試料とした。得られた試料を、ゲル濃度 4-20%のグラジエントゲル(第一化学薬品製)を用いて SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動法(<math>SDS-PAGE)(Laemmli, U. K., Nature, 第 227 巻,680-685 頁,1970 年)により分離した。

SDS-PAGEで分離したタンパク質を、ブロッティング溶液(25mMトリ スーHC1、192mM グリシン、20%メタノール、pH8.3) を用いて10 0 Vの定電圧で1時間、ポリビニリデンジフルオリド (PVDF) 膜 (バイオ・ ラッド製) にブロッティングした。ブロッティングしたPVDF膜を蒸留水で洗 浄後、5%ブロックエースのTTBS溶液中で3時間ブロッキングした。次に、 PVDF膜をTTBS(20mMトリス、500mMのNaC1、0.05%Twe en20、pH7.5)で洗浄した後、TTBSで希釈した1次抗体であるウサギ ポリクロール抗 MBP-メグー3 IgGの溶液と4℃で一夜反応させた。次に、アン プリファイドアルカリフォスファターゼイミュンブロットキット(バイオ・ラッ ド製)を用いて検出した。すなわち、TTBSで希釈したビオチン標識ヤギ抗ウ サギ I g G と室温で 1 時間インキュベートした後、あらかじめ室温でストレプト アビジンとビオチン標識アルカリフォスファタアーゼを1時間インキュベートし て調製したストレプトアビジンービオチン標識アルカリフォスファタアーゼのコ ンプレックスを反応させた。PVDF膜をTTBSで洗浄し、基質 (nitro blue tetrazolium と 5-bromo-4-chloro-3-indolyl phosphate, p-toluidine 塩の溶液) と室温で約30分間インキュベートすることにより、1次抗体に結合された抗体 を可視化した。蒸留水で十分反応させることにより、反応を停止させた。

結果を図1に示した。実施例10で得た本発明によるMBP-メグー3に対するポリクローナル抗体で、MBP-メグー3に相当するバンドが確認できた。したがってこのポリクローナル抗体は、メグー3を特異的に認識する抗体であることが示された。

## [実施例12]メグー3の細胞内局在

EcoR I 断片メグー 3 の ORF フラグメントを挿入した前記 pcDNA3.1 を CHO に形質転換し、3 末端 c-myc 付加メグー 3 を高発現させた。その 2 日後の細胞を 4%パラホルムアルデヒド、0.5% Triton X-100 で固定し、抗マウス c-myc 抗体と 反応させ、FITC 標識抗マウス抗体を反応させた。更にヘキスト 33341 で核染色 し、共焦点レーザー顕微鏡で検鏡した。

結果は図2に示した。アミノ酸配列の解析で推測されたとおりメグー3は細胞質に局在することが確認された。

### 産業上の利用の可能性

本発明により、メサンギウム細胞に高頻度に発現している DNA と、この DNA がコードするタンパク質等が提供された。これらはメサンギウム細胞に特異的な生理活性に深く関与していると推測され、メサンギウム細胞の同定、メサンギウム細胞の異常の検出などに有用である。更に、該タンパク質の機能からメサンギウム細胞の機能が明らかになり、メサンギウム細胞に関連する疾患の原因究明への展開が期待される。また、メサンギウム細胞に関連する疾病の治療、診断等への応用が期待される。

具体的には、たとえばメグー3の人為的な調節によって、糸球体腎炎の発症や進展を制御できる可能性がある。あるいはメサンギウム細胞や体液中のメグー3タンパク質や mRNA の定量によって、糸球体腎炎などの腎疾患の診断が可能となることが期待できる。糸球体腎炎ではメサンギウム領域の機能異常が見られ、メサンギウム細胞の増殖、あるいは細胞からのマトリックス基質の産生亢進が起きている。これらの病態にメグー3が関与している可能性は十分に考えられる。

本発明によるメグー3は、メサンギウム細胞で高度に発現しているという点では、本発明者が先に報告したメグシンと共通の特徴を備えている。しかしながら本発明によるメグー3はproline richドメインを有する細胞内シグナル伝達系物

質である可能性が示唆されるのに対して、メグシンはプロテアーゼインヒビターである SERPIN スーパーファミリーとの相同性を持つタンパク質である。また本発明によるメグー3が比較的広範囲な組織において発現が観察されている点は、メグシンのメサンギウム細胞に特異的に発現しているという特徴と相違する。したがって本発明によるメグー3は、メサンギウム細胞の機能を支える重要なタンパク質である可能性を持っている。このような重要なタンパク質の存在を明らかにした本発明の意義は大きい。

#### 請求の範囲

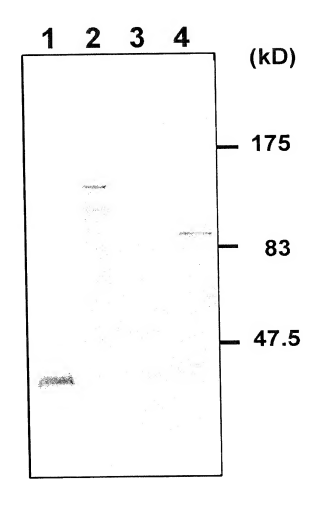
- 配列番号:2に記載のアミノ酸配列、またはこれらアミノ酸配列において 1 若しくは複数個のアミノ酸が置換、欠失、付加、および/または挿入された アミノ酸配列を含み、このアミノ酸配列を含むタンパク質と機能的に同等なタ ンパク質。
- 配列番号:2のアミノ酸配列を含む請求項1のタンパク質。 2.
- 3. 請求項1に記載のタンパク質をコードするDNA。
- 配列番号:1の塩基配列を含む請求項3記載のDNA。 4.
- 5. 配列番号:1の塩基配列を持つ DNA とストリンジェントな条件下でハイブ リダイズし、請求項1に記載のタンパク質またはこれらタンパク質と機能的に 同等なタンパク質をコードする DNA。
- 請求項4に記載のDNAと特異的にハイブリダイズするDNAであって、少な 6. くとも15ヌクレオチドの鎖長を持つDNA。
- 請求項4に記載のDNAもしくはその一部に対するアンチセンスDNA。 7.
- 請求項3、請求項4、および請求項5のいずれかに記載のDNAを含むこと 8. を特徴とするベクター。
- 請求項3、請求項4、および請求項5のいずれかに記載のDNAを発現可能 9. に保持する形質転換細胞。
- 10. 請求項9に記載の形質転換細胞を培養し、請求項3、請求項4、および請 求項5のいずれかに記載の DNA の発現産物を回収することを特徴とする、請求 項1に記載のタンパク質の製造方法。
- 11. 請求項6の DNA を含むメサンギウム細胞の検出用試薬。
- 12. 請求項1に記載のタンパク質に結合することを特徴とする抗体。
- 13. 配列番号: 2のアミノ酸配列から選択されたアミノ酸配列を持つタンパク 質の一部を認識する請求項12の抗体。

- 14. 抗体がモノクローナル抗体である請求項13の抗体。
- 15. 請求項13または請求項14のいずれかに記載の抗体と請求項2のタンパク質、またはその断片との免疫学的な結合に基づいて請求項2のタンパク質またはその断片を測定する免疫学的測定方法。
- 16. 請求項12~請求項14のいずれかに記載の抗体を含む、メサンギウム細胞の検出用試薬。
- 17. 生体試料中に含まれる請求項2のタンパク質またはその断片を測定し、正常試料から得られた測定値と比較することによってメサンギウム増殖性腎症を検出する方法。
- 18. メグー3をコードする遺伝子の発現レベルを変化させたトランスジェニック非ヒト脊椎動物。
- 19. 非ヒト脊椎動物がマウスである請求項18のトランスジェニック非ヒト脊椎動物。
- 20. メグー3をコードする遺伝子の発現が抑制されたノックアウトマウスである請求項19のトランスジェニック非ヒト脊椎動物。

WO 00/66729 PCT/JP00/02831

1/2

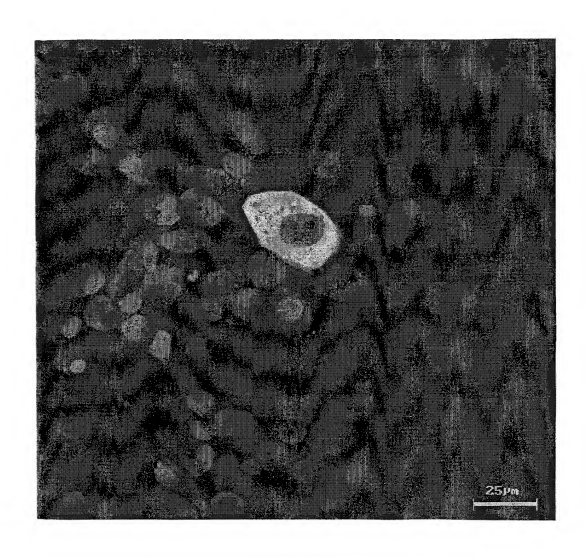
図 1



WO 00/66729 PCT/JP00/02831

2/2

図 2



## SEQUENCE LISTING

<110> MIYATA, Toshio

KUROKAWA, Kiyoshi

<120> Meg-3 protein

<130> KRK-103PCT

<140>

<141>

<150> JP 1999-123561

(151) 1999-04-30

<160> 8

<170> PatentIn Ver. 2.1

<210> 1

<211> 3768

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

WO 00/66729 PCT/JP00/02831 2/19

<222> (53)..(2251)

⟨400⟩ 1

caggaactgg gccagctccg gtcccttcct tttggggctc tcactctgga gg atg ggg 58

Met Gly

1

tgg atg gga gaa aaa acc ggg aag atc ctg acg gag tic ctc cag ttc 106

Trp Met Gly Glu Lys Thr Gly Lys Ile Leu Thr Glu Phe Leu Gln Phe

5 10 15

tat gaa gac cag tat ggc gtg gct ctc ttc aac agc atg cgc cat gag 154

Tyr Glu Asp Gln Tyr Gly Val Ala Leu Phe Asn Ser Met Arg His Glu
20 25 30

att gag ggc acg ggg ctg ccg cag gcc cag ctg ctc tgg cgc aag gtg 202

Ile Glu Gly Thr Gly Leu Pro Gln Ala Gln Leu Leu Trp Arg Lys Val

35 40 45 50

cca ctg gac gag cgc atc gic ttc tcg ggg aac ctc ttc cag cac cag 250

Pro Leu Asp Glu Arg Ile Val Phe Ser Gly Asn Leu Phe Gln His Gln

55 60 65

gag gac agc aag aag tgg aga aac cgc ttc agc ctc gtg ccc cac aac 298 Glu Asp Ser Lys Lys Trp Arg Asn Arg Phe Ser Leu Val Pro His Asn 70 75 80

t a a	aaa	e t a	ata	ctc	tac	<sub>ଫ</sub> aa	aac	222	aca	gcc	tat	gag	cgg	cag	gtc	346
				Leu												
lyr	GIY		Val	Leu	1 y 1	Giu	90	Lys	Mu	mu	1 , 1	95	0			
		85					90					30				
												0.1.0	a t a	0.00	too	394
				gtc												0.54
Pro	Pro	Arg	Ala	Val	He		Ser	Ala	Gly	Tyr		116	Leu	Inr	Ser	
	100					105					110					
gtg	gac	caa	tac	ctg	gag	ctc	att	ggc	aac	tcc	tta	cca	ggg	acc	acg	442
Val	Asp	Gln	Tyr	Leu	Glu	Leu	Ile	Gly	Asn	Ser	Leu	Pro	Gly	Thr	Thr	
115					120					125					130	
gca	aag	tcg	ggc	agt	gcc	ссс	atc	ctc	aag	tgc	ссс	aca	cag	ttc	ccg	490
Ala	Lys	Ser	Gly	Ser	Ala	Pro	Ile	Leu	Lys	Cys	Pro	Thr	Gln	Phe	Pro	
				135					140					145		
ctc	ato	cto	tgg	z cat	cct	tat	gcg	cgt	cac	tac	tac	ttc	tgc	atg	atg	538
				His												
LCU	1 110	. Dec	150			- 3 -		155					160			
			100	,												
							r tan		or t	a t n	eta	<sub>ር</sub> ያር	gar	100	atc	586
				g cag												300
Thi	r Glu			ı Glr	ı Asp	) Lys			Ala	ı val	Lеи			, суѕ	He	
		16	5				170	)				175	)			

cgg cac tgc aac aat gga atc cct gag gac tcc aag gta gag ggc cct 634

Arg	His	Cys	Asn	Asn	Gly	Ile	Pro	Glu	Asp	Ser	Lys	Val	Glu	Gly	Pro	
	180					185					190					
gcg	t t c	aca	gat	gcc	atc	cgc	atg	tac	cga	cag	tcc	aag	gag	ctg	tac	682
Ala	Phe	Thr	Asp	Ala	Ile	Arg	Met	Tyr	Arg	Gln	Ser	Lys	Glu	Leu	Tyr	
195					200					205					210	
ggc	acc	t gg	gag	atg	ctg	tgt	ggg	aac	gag	gtg	cag	a t c	ctg	agc	aac	730
Gly	Thr	Trp	Glu	Met	Leu	Cys	Gly	Asn	Glu	Val	Gln	Ile	Leu	Ser	Asn	
				215					220					225		
ctg	gtg	atg	gag	gag	ctg	ggc	c c t	gag	ctg	aag	gca	gag	ctc	ggc	ccg	778
Leu	Val	Met	Glu	Glu	Leu	Gly	Pro	Glu	Leu	Lys	Ala	Glu	Leu	Gly	Pro	
			230					235					240			
cgg	ctg	aag	ggg	aaa	ccg	cag	gag	cgg	cag	cgg	cag	tgg	aıc	cag	atc	826
Arg	Leu	Lys	Gly	Lys	Pro	Gln	Glu	Arg	Gln	Arg	Gln	Trp	Ile	Gln	He	
		245					250					255				
ıcg	g gac	gcc	gtg	tac	cac	atg	gtg	; tac	gag	cag	gcc	aag	gcg	cgc	ttc	874
Ser	Asp	Ala	Val	Туr	His	Met	Val	Tyr	Glu	Gln	Ala	Lys	Ala	Arg	Phe	
	260	)				265					270					
gag	g gag	g gtg	g ctg	g tco	aag	gtg	cag	g cag	gtg	cag	cce	gcc	atg	cag	gcc	922
					- Lys											
278					280					285					290	

gtc	atc	cga	act	gac	atg	gac	caa	att	aıc	acc	tcc	aag	gag	ctc	ctt	970
Val	Ile	Arg	Thr	Asp	Met	Asp	Gln	He	Ile	Thr	Ser	Lys	Glu	Leu	Leu	
				295					300					305		
gcc	agc	aag	atc	cga	gcc	t t c	atc	ctc	ссс	aag	gca	gag	gtg	tgc	gtg	1018
Ala	Ser	Lys	He	Arg	Ala	Phe	He	Leu	Pro	Lys	Ala	Glu	Val	Cys	Val	
			310					315					320			
cgg	aac	cat	gtc	cag	ссс	tac	atc	cca	tcc	a t c	ctg	gag	gcc	ctg	atg	1066
			Val													
		325					330					335				
gtc	ссс	acc	agc	cag	ggc	ttc	act	gag	gtg	cga	gat	gtc	ttc	ttc	aag	1114
			Ser													
	340					345					350					
	010															
σασ	øte	- acg	gac	atg	aac	ctg	aac	gtc	atc	aac	gag	ggc	ggc	att	gac	1162
			Asp													
355		1111	пър	MC t	360					365					370	
000					000						-					
			gag	r tac	n t c	ເຕາລຸດ	. ລລດ	cto	tee	ტი	c 1 g	gee	tac	cac	ccc	1210
															Pro	
LУS	Let	1 61)	/ GIU			. GIU	. Буб	LCU	380		, Deu	, ,,,,,	,.	385		
				375	)				000	,				300	•	

ctg aag atg cag agc tgc tat gag aag atg gag tcg ctg cga ctg gac 1258

T 0.11	Luc	Mot	Cln	Sar	Cys	Tur	Glu	Lvs	Met	Glu	Ser	Leu	Arg	Leu	Asp	
Leu	LyS	Met		561	Cys	1 y 1	oru		me t	Gru		204			•	
			390					395					400			
ggg	ctg	cag	cag	cga	ttt	gat	gţg	tcc	agc	acg	tcc	gtg	ttc	aag	cag	1306
Gly	Leu	Gln	Gln	Arg	Phe	Asp	Val	Ser	Ser	Thr	Ser	Val	Phe	Lys	Gln	
		405					410					415				
					- 4		~~~	0.00	n t cr	<b>~</b> 0.0	0 0 t	ac c	ata	tat	გით	1354
					atg											1001
Arg	Ala	Gln	He	His	Met	Arg	Glu	Gln	Met	Asp	Asn	Ala	vaı	ıyr	inr	
	420					425					430					
ttc	gag	acc	ctc	ctg	cac	cag	gag	ctg	ggg	aag	ggg	ссс	acc	aag	gag	1402
					His											
435					440					445					450	
400					110											
													4			1.450
					atc											1450
Glu	Leu	Cys	Lys	Ser	Ile	Gln	Arg	Val	Leu	Glu	Arg	Val	Leu	Lys	Lys	
				455					460					465		
tac	a a a	tac	. aac	ვთი	გიი	101	gtg	cgg	ลลย	agg	ttc	ttc	cgg	gag	gcg	1498
Tyr	Asp	) lyr	ASP	ser ser	Ser	sei	vai			Alg	, 1110	1110			mu	
			470	)				475					480	}		
cts	g cla	g cas	g ato	ago	atc	ccg	tto	ctg	cto	aag	g aag	cte	gcc	cct	acc	1546

Leu Leu Gln Ile Ser Ile Pro Phe Leu Leu Lys Lys Leu Ala Pro Thr

490

485

495

t gc	aag	tcg	gag	ctg	ccc	cgg	t t c	cag	gag	ctg	atc	ttc	gag	gac	ttt	1594
Cys	Lys	Ser	Glu	Leu	Pro	Arg	Phe	Gln	Glu	Leu	Ile	Phe	Glu	Asp	Phe	
	500					505					510					
gcc	agg	ttc	atc	ctg	gtg	gaa	aac	acg	tac	gag	gag	gtg	gtg	ctg	cag	1642
Ala	Arg	Phe	Ile	Leu	Val	Glu	Asn	Thr	Tyr	Glu	Glu	Val	Val	Leu	Gln	
515					520					525					530	
acc	gtc	atg	aag	gac	atc	ctg	cag	gct	gtg	aag	gag	gcc	gcg	gtg	cag	1690
Thr	Val	Met	Lys	Asp	Ile	Leu	Gln	Ala	Val	Lys	Glu	Ala	Ala	Val	Gln	
				535					540					545		
agg	aag	cac	aac	ctc	tac	cgg	gac	agc	atg	gtc	atg	cac	aac	agc	gac	1738
Arg	Lys	His	Asn	Leu	Tyr	Arg	Asp	Ser	Met	Val	Met	His	Asn	Ser	Asp	
			550					555					560			
ссс	aac	ctg	cac	ctg	ctg	gcc	gag	ggc	gcc	ссс	atc	gac	tgg	ggc	gag	1786
Pro	Asn	Leu	His	Leu	Leu	Ala	Glu	Gly	Ala	Pro	Ile	Asp	Trp	Gly	Glu	
		565	ı				570					575				
gag	, tac	ago	aac	agc	ggc	ggg	ggc	ggc	agc	ссс	agc	ссс	agc	acc	ccg	1834
Glu	ı Tyr	Ser	Asr	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Pro	Ser	Pro	Ser	Thr	Pro	
	580	}				585					590					

gag toa goo acc ctc tog gaa aag oga ogg ogc goo aag oag gtg gto 1882

Glu Ser Ala Thr Leu Ser Glu Lys Arg Arg Arg Ala Lys Gln Val Val 595 600 605 610

tct gtg gtc cag gat gag gtg gtg gtg ctg ccc ttt gag gct agc cct 1930 Ser Val Val Gln Asp Glu Glu Val Gly Leu Pro Phe Glu Ala Ser Pro 615 620 625

gag tca cca cca cct gcg tcc ccg gac ggt gtc act gag atc cga ggc 1978 Glu Ser Pro Pro Pro Ala Ser Pro Asp Gly Val Thr Glu Ile Arg Gly 630 635 640

ctg ctg gcc caa ggt ctg cgg cct gag agc ccc cca cca gcc ggc ccc 2026 Leu Leu Ala Gln Gly Leu Arg Pro Glu Ser Pro Pro Pro Ala Gly Pro 645 650 655

ctg ctc aac ggg gcc ccc gct ggg gag agi ccc cag cct aag gcc gcc 2074 Leu Leu Asn Gly Ala Pro Ala Gly Glu Ser Pro Gln Pro Lys Ala Ala 660 665 670

ccc gag gcc tcc tcg ccg cct gcc tca ccc ctc cag cat ctc ctg cct 2122
Pro Glu Ala Ser Ser Pro Pro Ala Ser Pro Leu Gln His Leu Leu Pro
675 680 685 690

gga aag gct gtg gac ctt ggg ccc ccc aag ccc agc gac cag gag act 2170 Gly Lys Ala Val Asp Leu Gly Pro Pro Lys Pro Ser Asp Gln Glu Thr 695 700 705 gga gag cag gtg tcc agc ccc agc cac ccc gcc ctc cac acc acc 2218
Gly Glu Gln Val Ser Ser Pro Ser Ser His Pro Ala Leu His Thr Thr
710 715 720

acc gag gac agt gca ggg gtg cag act gag ttc taggccagtg ggtccctgac 2271

Thr Glu Asp Ser Ala Gly Val Gln Thr Glu Phe

725

730

tgctgcacat ggcacaggcc gttcccttcc ggacccaggc aggctcagct ctggggaggg 2331 caccetggte tgtgccttgt gggtggagge ggggcaggge tgtgtggcae cgccagggag 2391 cgggcccacc tgagtcactt tattgggttc agtcaacact ttcttgctcc ctgttttctc 2451 itcigigga igaicicaga igcagggget ggittigggg itticcigci igigccaagg 2511 getggacact getgggggge tggaaagece etecetteet gteettetgt ggeeteeate 2571 ccctcatggg tgctgccatc cttcctggag agagggaggt gaaagctggt gtgagcccag 2631 tgggttcccg cccactcacc caggagctgg ctgggccagg accgggagag ggagcactgc 2691 tgccctcctg gccctgctcc ticcgcagtt aggggtggac cgagcctcgc tttccccact 2751 gtictggagg gaaggggaag gagggggict teaggetgga geeaggetgg gggtgetggg 2811

# WO 00/66729 PCT/JP00/02831

tggagagatg agatttaggg ggtgcctcat ggggtgggca ggcctggggt gaaatgagaa 2871 aggcccagaa cgtgcaggtc tgcggagggg aagtgtcctg agtgaaggag gggaccccat 2931 cctggggatg ctgggagtga gtgagtgaga tggctgagtg agggttatgg ggagcctgag 2991 gitttatggg cetgigiate eccticiece ggeeceagee igeeteecte eigeecgeet 3051 ggcccacagg tctccctctg gtccctgtcc ctctggtggt tggggatgga gcggcagcaa 3111 ggggtgtaat ggggctgggt tctgtcttct acaggccacc ccgaggtcct cagtggttgc 3171 ctggggagcc ggacggggtt cctgaggggt acaggttggg tgggccctcc ctgagggtct 3231 ggggtcaggc tttggcctct gctgcctctc agtcaccaag tcacciccct ctgaaaatcc 3291 agiccetici tiggaigice tigigagica cictgggeei ggeigiegie eciceteage 3351 tictigitee tgggacaagg gicaagceag gatgggeeca ggenigggat ececeacee 3411 aggaccccac aggccccctc ccctgntgnt tigcgggggg cagggcagaa atggactcct 3471 titgggiccc cgaggigggg icccciccca gcccigcaic ciccgigccc tagaccigci 3531 ccccagagga ggggccttga cccacaggaa gtgtggtggc gcctggcaat cagggacccc 3591 cagctgccgc agccctggtt triggcgcat criticcctc trigicccgaa gattrigcgcc 3651
tttagtgcct trigaggggt tcccatcatc cctccctgat artigtattga aaatattatg 3711
cacactgtic argctittac taatcaataa acgctratt taaaaaaaaa aaaaaaa 3768

 $\langle 210 \rangle 2$ 

<211> 733

<212> PRT

<213> Homo sapiens

**<400>** 2

Met Gly Trp Met Gly Glu Lys Thr Gly Lys Ile Leu Thr Glu Phe Leu 1 5 10 15

Gln Phe Tyr Glu Asp Gln Tyr Gly Val Ala Leu Phe Asn Ser Met Arg
20 25 30

His Glu Ile Glu Gly Thr Gly Leu Pro Gln Ala Gln Leu Leu Trp Arg 35 40 45

Lys Val Pro Leu Asp Glu Arg Ile Val Phe Ser Gly Asn Leu Phe Gln 50 55 60

His Gln Glu Asp Ser Lys Lys Trp Arg Asn Arg Phe Ser Leu Val Pro 65 70 75 80

His Asn Tyr Gly Leu Val Leu Tyr Glu Asn Lys Ala Ala Tyr Glu Arg 85 90 95

Gln Val Pro Pro Arg Ala Val Ile Asn Ser Ala Gly Tyr Lys Ile Leu 100 105 110

Thr Ser Val Asp Gln Tyr Leu Glu Leu Ile Gly Asn Ser Leu Pro Gly
115 120 125

Thr Thr Ala Lys Ser Gly Ser Ala Pro Ile Leu Lys Cys Pro Thr Gln
130 135 140

Phe Pro Leu Ile Leu Trp His Pro Tyr Ala Arg His Tyr Tyr Phe Cys
145 150 155 160

Met Met Thr Glu Ala Glu Gln Asp Lys Trp Gln Ala Val Leu Gln Asp 165 170 175

Cys Ile Arg His Cys Asn Asn Gly Ile Pro Glu Asp Ser Lys Val Glu 180 185 190

Gly Pro Ala Phe Thr Asp Ala Ile Arg Met Tyr Arg Gln Ser Lys Glu 195 200 205 Leu Tyr Gly Thr Trp Glu Met Leu Cys Gly Asn Glu Val Gln Ile Leu 

Ser Asn Leu Val Met Glu Glu Leu Gly Pro Glu Leu Lys Ala Glu Leu 

Gly Pro Arg Leu Lys Gly Lys Pro Gln Glu Arg Gln Arg Gln Trp Ile 

Gln Ile Ser Asp Ala Val Tyr His Met Val Tyr Glu Gln Ala Lys Ala 

Arg Phe Glu Glu Val Leu Ser Lys Val Gln Gln Val Gln Pro Ala Met 

Gln Ala Val Ile Arg Thr Asp Met Asp Gln Ile Ile Thr Ser Lys Glu 

Leu Leu Ala Ser Lys Ile Arg Ala Phe Ile Leu Pro Lys Ala Glu Val 

Cys Val Arg Asn His Val Gln Pro Tyr Ile Pro Ser Ile Leu Glu Ala 

Leu Met Val Pro Thr Ser Gln Gly Phe Thr Glu Val Arg Asp Val Phe

340 345 350

Phe Lys Glu Val Thr Asp Met Asn Leu Asn Val Ile Asn Glu Gly Gly 355 360 365

Ile Asp Lys Leu Gly Glu Tyr Met Glu Lys Leu Ser Arg Leu Ala Tyr 370 375 380

His Pro Leu Lys Met Gln Ser Cys Tyr Glu Lys Met Glu Ser Leu Arg 385 390 395 400

Leu Asp Gly Leu Gln Gln Arg Phe Asp Val Ser Ser Thr Ser Val Phe
405 410 415

Lys Gln Arg Ala Gln Ile His Met Arg Glu Gln Met Asp Asn Ala Val 420 425 430

Tyr Thr Phe Glu Thr Leu Leu His Gln Glu Leu Gly Lys Gly Pro Thr
435 440 445

Lys Glu Glu Leu Cys Lys Ser Ile Gln Arg Val Leu Glu Arg Val Leu
450 455 460

Lys Lys Tyr Asp Tyr Asp Ser Ser Ser Val Arg Lys Arg Phe Phe Arg 465 470 475 480

Glu Ala Leu Leu Gln Ile Ser Ile Pro Phe Leu Leu Lys Lys Leu Ala 485 490 495

Pro Thr Cys Lys Ser Glu Leu Pro Arg Phe Gln Glu Leu Ile Phe Glu
500 505 510

Asp Phe Ala Arg Phe Ile Leu Val Glu Asn Thr Tyr Glu Glu Val Val
515 520 525

Leu Gln Thr Val Met Lys Asp Ile Leu Gln Ala Val Lys Glu Ala Ala 530 535 540

Val Gln Arg Lys His Asn Leu Tyr Arg Asp Ser Met Val Met His Asn 545 550 555 560

Ser Asp Pro Asn Leu His Leu Leu Ala Glu Gly Ala Pro Ile Asp Trp 565 570 575

Gly Glu Glu Tyr Ser Asn Ser Gly Gly Gly Gly Ser Pro Ser Pro Ser 580 585 590

Thr Pro Glu Ser Ala Thr Leu Ser Glu Lys Arg Arg Arg Ala Lys Gln 595 600 605

Val Val Ser Val Val Gln Asp Glu Glu Val Gly Leu Pro Phe Glu Ala 610 615 620 Ser Pro Glu Ser Pro Pro Pro Ala Ser Pro Asp Gly Val Thr Glu Ile 625 630 635 640

Arg Gly Leu Leu Ala Gln Gly Leu Arg Pro Glu Ser Pro Pro Pro Ala 645 650 655

Gly Pro Leu Leu Asn Gly Ala Pro Ala Gly Glu Ser Pro Gln Pro Lys 660 665 670

Ala Ala Pro Glu Ala Ser Ser Pro Pro Ala Ser Pro Leu Gln His Leu 675 680 685

Leu Pro Gly Lys Ala Val Asp Leu Gly Pro Pro Lys Pro Ser Asp Gln 690 695 700

Glu Thr Gly Glu Gln Val Ser Ser Pro Ser Ser His Pro Ala Leu His 705 710 715 720

Thr Thr Thr Glu Asp Ser Ala Gly Val Gln Thr Glu Phe
725 730

⟨210⟩ 3

<211> 18

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<400> 3

tgtaaaacga cggccagt

18

<210> 4

<211> 21

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<400> 4

accatgatta cgccaagctt g

21

<210> 5

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

**<**400**>** 5

tacctggagc tcattggcaa ctccttacca

30

**<210>** 6

**<211> 22** 

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<400> 6

cggaattcat ggggtggatg gg

22

<210> 7

<211> 31

WO 00/66729 PCT/JP00/02831 19/19

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 7

gcgaattcta gaactcagtc tgcacccctg c

31

<210> 8

<211> 29

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially Synthesized Primer Sequence

**<400>** 8

gcgaattcga actcagtctg cacccctgc

29

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/02831

A. CLASSI	FICATION OF SUBJECT MATTER C1 <sup>7</sup> C12N15/12, C07K14/435, C12N	1/15, C12N1/19,	
1116.	C12N1/21, C12N5/10, C12P21/	02, C07K16/18,	
According to	G01N33/53, G01N33/50, A01K6 International Patent Classification (IPC) or to both nation	onal classification and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED		
Minimum do	cumentation searched (classification system followed by C1 <sup>7</sup> C12N15/12, C07K14/435, C12N	classification symbols) 1/15, C12N1/19,	
1110.	C12N1/21, C12N5/10, C12P21/	02, C07K16/18,	
	G01N33/53, G01N33/50, A01K6 on searched other than minimum documentation to the e		n the fields searched
Electronic da	ata base consulted during the international search (name sProt/PIR/GeneSeq, Genebank/EMBL,	of data base and, where practicable, sear	ch terms used)
Swis BIOS	<pre>YS(DIALOG), WPI(DIALOG), JICST F:</pre>	ILE (JOIS)	
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appr	ropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	YOSHINARI YASUDA, et al., "Fu analysis of the genome in clust	inctional quantitative	1-20
	cells", Kidney International (199	98), Vol.53, No.1,	
	pp.154-158		
Y	Toshio Miyata, et al., "A Mesan	gium-predominant Gene,	1-20
	Megsin, Isa New Serpin Upregulate J. Clin. Invest. (1998), Vol.102	2, No.4, pp.828-836	
P, X	   WO, 99/33981, A2 (INCYTE PHARMA	TICALS, INC),	6,11
' ' '	08 July, 1999 (08.07.99),		
	SEQ ID NO:24 (Family: none)		6 11
A	EP, 780472, A2 (Hsp Research In 25 June, 1997 (25.06.97),	stitute, Inc.),	6,11
	pp.13-15 SEQ ID NO:2 2945-2959b	р	
	& JP, 10-84971, A pp.11-13, arrangement No.:2 294	5-2959bp	
	& AU, 7423796, A & CN, 11588	96, A	
P, A	Norio Terada et al., "Zou Chikkan Byou to Signal Dentatsu", Genga	no Bunshi Igaku, Kanzou i Iryo,	1-20
Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
* Specia	al categories of cited documents:	"T" later document published after the interpriority date and not in conflict with the	ernational filing date or he application but cited to
consid	nent defining the general state of the art which is not lered to be of particular relevance	understand the principle or theory und	lerlying the invention claimed invention cannot be
date	r document but published on or after the international filing	considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered along step when the document is taken along	ered to involve an inventive
cited	nent which may throw doubts on priority claim(s) or which is to establish the publication date of another citation or other	"Y" document of particular relevance; the	claimed invention cannot be p when the document is
"O" docur	al reason (as specified) nent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	combined with one or more other sucl combination being obvious to a perso	h documents, such
mean "P" docui	s nent published prior to the international filing date but later the priority date claimed	"&" document member of the same patent	family
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea 15 August, 2000 (1	rch report
02	August, 2000 (02.08.00)	15 August, 2000 (1	
Name and	mailing address of the ISA/	Authorized officer	
Jap	panese Patent Office		
Foosimile	No	Telephone No.	

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP00/02831

C (Continua	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
C (Continua Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages  March 2000, Vol.32, No.3, pp.745-750	Relevant to claim No.

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))
Int. Cl<sup>7</sup> Cl2N15/12, C07K14/435, Cl2N1/15, Cl2N1/19, Cl2N1/21, Cl2N5/10, Cl2P21/02, C07K16/18, G01N33/53, G01N33/50, A01K67/027

B. 調査を行った分野
調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))
Int. Cl<sup>7</sup> Cl2N15/12, C07K14/435, Cl2N1/15, Cl2N1/19, Cl2N1/21, Cl2N5/10, Cl2P21/02, C07K16/18,

G01N33/53, G01N33/50, A01K67/027

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) SwissProt/PIR/GeneSeq, Genebank/EMBL/DDBJ/GeneSeq BIOSYS (DIALOG), WPI (DIALOG), JICSTファイル(JOIS)

C. 関連すると認められる文献引用文献のカテゴリー\*引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示関連する 請求の範囲の番号YYOSHINARI YASUDA, et al., "Functional quantitative analysis of the genome in clustered human mesangial cells", Kidney International (1998), Vol. 53, No. 1, p. 154-1581-20YToshio Miyata, et al., "A Mesangium-predominant Gene, Megsin, Is a New Serpin Upregulated in IgA Nephropathy", J. Clin. Invest. (1998), Vol. 102, No. 4, p. 828-8361-20

Y Toshio Miyata, et al., A mesangluma New Serpin Upregulated in IgA No. (1998), Vol. 102, No. 4, p. 828-836	ephropathy", J. Clin. Invest.
X C欄の続きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別紙を参照。
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献
国際調査を完了した日 02.08.00	国際調査報告の発送日 15.08.00
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 引地 進 電話番号 03-3581-1101 内線 3448

## 国際調査報告

	国际侧互拉口	
C(続き).	関連すると認められる文献	関連する
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
P, X	WO, 99/33981, A2(INCYTE PHARMATICALS, INC), 8.7月.1999(08.07.99), SEQ ID NO:24 (ファミリーなし)	6, 11
A	EP, 780472, A2 (Hsp Research Institute, Inc.) 25.6月.1997(25.06.97), p. 13-15 SEQ ID NO:2 2945-2959bp &JP, 10-84971, A, p. 11-13 配列番号:2 2945-2959bp &AU, 7423796, A & CN, 1158896, A	6, 11
P, A	寺田典生 外著,「腎疾患の分子医学 腎臓病とシグナル伝達」,現代医療,2000年3月,第32巻,第3号,p.745-750	1-20
· ·		